

BỘ Y TẾ

CỘNG HOÀ XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Số: /QĐ-BYT

Hà Nội, ngày tháng năm 2021

QUYẾT ĐỊNH

**Về việc ban hành danh mục số lưu hành trang thiết bị y tế
chẩn đoán in-vitro được cấp tại Việt Nam (Đợt 32/2021)**

BỘ TRƯỞNG BỘ Y TẾ

Căn cứ Nghị định số 75/2017/NĐ-CP ngày 20/6/2017 của Chính phủ quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Bộ Y tế;

Căn cứ Nghị định số 36/2016/NĐ-CP ngày 15/5/2016 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế;

Căn cứ Nghị định số 169/2018/NĐ-CP ngày 31/12/2018 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của Nghị định số 36/2016/NĐ-CP ngày 15/5/2016 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế;

Căn cứ Nghị định số 03/2020/NĐ-CP ngày 01/01/2020 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung điều 68 Nghị định số 36/2016/NĐ-CP ngày 15/5/2016 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế đã được sửa đổi, bổ sung tại Nghị định số 169/2018/NĐ-CP ngày 31/12/2018 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của Nghị định số 36/2016/NĐ-CP ngày 15/5/2016 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế;

Căn cứ ý kiến của Hội đồng tư vấn cấp phép lưu hành trang thiết bị y tế;

Theo đề nghị của Vụ trưởng Vụ Trang thiết bị và Công trình y tế.

QUYẾT ĐỊNH:

Điều 1. Ban hành kèm theo Quyết định này danh mục số lưu hành trang thiết bị y tế chẩn đoán in-vitro được cấp tại Việt Nam đợt 32/2021.

Điều 2. Chủ sở hữu số lưu hành trang thiết bị y tế có trách nhiệm:

1. Cung cấp trang thiết bị y tế theo đúng các hồ sơ, tài liệu đã đăng ký với Bộ Y tế và phải đảm bảo thông tin đầy đủ, chính xác về sản phẩm trên nhãn, trong tài liệu kèm theo trang thiết bị y tế theo quy định của pháp luật về nhãn hàng hóa;

2. Thành lập, duy trì cơ sở bảo hành trang thiết bị y tế hoặc ký hợp đồng với cơ sở bảo hành trang thiết bị y tế; Lập, duy trì hồ sơ theo dõi trang thiết bị y tế và thực hiện truy xuất nguồn gốc trang thiết bị y tế;

3. Cảnh báo kịp thời, đầy đủ, chính xác về nguy cơ gây ảnh hưởng xấu đến sức khỏe người sử dụng, môi trường; cách phòng ngừa cho người bán hàng và người tiêu dùng; cung cấp thông tin về yêu cầu đối với việc vận chuyển, lưu giữ, bảo quản, sử dụng trang thiết bị y tế;

4. Kịp thời ngừng lưu hành, thông báo cho các bên liên quan và có biện pháp xử lý, khắc phục hoặc thu hồi trang thiết bị y tế có lỗi. Bồi thường thiệt hại theo quy định của pháp luật khi trang thiết bị y tế có lỗi;

5. Tuân thủ quy định pháp luật, quyết định về thanh tra, kiểm tra của cơ quan nhà nước có thẩm quyền;

6. Thời hạn nộp hồ sơ đề nghị gia hạn số lưu hành tối thiểu 60 ngày trước khi số lưu hành hết hạn.

Điều 3. Quyết định này có hiệu lực kể từ ngày ký ban hành.

Điều 4. Chủ sở hữu số lưu hành trang thiết bị y tế tại Điều 1 chịu trách nhiệm thi hành quyết định này./.

Nơi nhận:

- Như Điều 4;
- Bộ trưởng Bộ Y tế (để b/c);
- Các đ/c Thứ trưởng Bộ Y tế;
- Vụ Pháp chế, Cục QL KCB, Thanh tra Bộ Y tế;
- Tổng Cục Hải quan - Bộ Tài chính;
- Công thông tin điện tử của Bộ Y tế;
- Lưu: VT, TB-CT (4 bản).

**KT. BỘ TRƯỞNG
THỨ TRƯỞNG**

Nguyễn Trường Sơn

**DANH MỤC SỐ LƯU HÀNH TRANG THIẾT BỊ Y TẾ
CHẨN ĐOÁN IN-VITRO ĐƯỢC CẤP TẠI VIỆT NAM (ĐỢT 32/2021)***(Ban hành kèm theo Quyết định số /QĐ-BYT ngày / /2021 của Bộ Y tế)*

STT	Tên trang thiết bị y tế	Chủ sở hữu số lưu hành	Số lưu hành
1	IVD kiểm tra điện cực Na, K	CÔNG TY TNHH KỸ THUẬT NAM PHƯƠNG	2100440ĐKLH/ BYT-TB-CT
2	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng hồng cầu lưới	CÔNG TY TNHH KỸ THUẬT NAM PHƯƠNG	2100441ĐKLH/ BYT-TB-CT
3	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 7 thông số huyết học	CÔNG TY TNHH SYSMEX VIỆT NAM	2100442ĐKLH/ BYT-TB-CT
4	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 42 thông số huyết học	CÔNG TY TNHH SYSMEX VIỆT NAM	2100443ĐKLH/ BYT-TB-CT
5	Thuốc thử xét nghiệm định lượng T3 toàn phần	VĂN PHÒNG ĐẠI DIỆN ABBOTT LABORATORIES GMBH TẠI THÀNH PHỐ HÀ NỘI	2100444ĐKLH/ BYT-TB-CT
6	Bộ xét nghiệm định lượng LDL- Cholesterol (LDLC)	CÔNG TY CỔ PHẦN THIẾT BỊ SISC VIỆT NAM	2100445ĐKLH/ BYT-TB-CT
7	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Ammonia và Protein	CÔNG TY CỔ PHẦN THIẾT BỊ SISC VIỆT NAM	2100446ĐKLH/ BYT-TB-CT
8	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Protein	CÔNG TY CỔ PHẦN THIẾT BỊ SISC VIỆT NAM	2100447ĐKLH/ BYT-TB-CT
9	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Creatine Kinase	CÔNG TY CỔ PHẦN THIẾT BỊ SISC VIỆT NAM	2100448ĐKLH/ BYT-TB-CT
10	Cụm IVD - Các xét nghiệm huyết học khác: Ly giải hồng cầu, Khóa phản ứng ly giải hồng cầu	CÔNG TY TNHH THIẾT BỊ NHẬT ANH	2100449ĐKLH/ BYT-TB-CT
11	Bộ IVD xét nghiệm định tính và định lượng β -hCG	VĂN PHÒNG ĐẠI DIỆN ABBOTT LABORATORIES GMBH TẠI THÀNH PHỐ HÀ NỘI	2100450ĐKLH/ BYT-TB-CT
12	Bộ IVD xét nghiệm định lượng T4 toàn phần	VĂN PHÒNG ĐẠI DIỆN ABBOTT LABORATORIES GMBH TẠI THÀNH PHỐ HÀ NỘI	2100451ĐKLH/ BYT-TB-CT

STT	Tên trang thiết bị y tế	Chủ sở hữu số lưu hành	Số lưu hành
13	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Bilirubin liên hợp và Bilirubin không liên hợp	CÔNG TY CỔ PHẦN THIẾT BỊ SISC VIỆT NAM	2100452ĐKLH/ BYT-TB-CT
14	Cụm IVD xét nghiệm tính nhạy cảm với kháng sinh của vi khuẩn gram âm	VĂN PHÒNG ĐẠI DIỆN BECTON DICKINSON ASIA LIMITED TẠI THÀNH PHỐ HỒ CHÍ MINH	2100453ĐKLH/ BYT-TB-CT
15	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Lactate Dehydrogenase	CÔNG TY CỔ PHẦN THIẾT BỊ SISC VIỆT NAM	2100454ĐKLH/ BYT-TB-CT

linhdp.tbct_Dao Phuong Anh_20/01/2024