

Số: 79 PL-MDC/
170000053/PCBPL-BYT

Hà Nội, ngày 21 tháng 03 năm 2020

BẢN KẾT QUẢ PHÂN LOẠI TRANG THIẾT BỊ Y TẾ

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

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

Căn cứ Phiếu tiếp nhận hồ sơ công bố đủ điều kiện phân loại số 170000053/PCBPL-BYT do Bộ Y tế cấp ngày 04/07/2017;

Căn cứ chứng chỉ hành nghề phân loại của người thực hiện phân loại số 19000430/BYT-CCHNPL, ngày cấp 13/08/2019.

Theo yêu cầu của công ty TNHH Avanta Diagnostics có địa chỉ tại: 286 Giải Phóng, phường Phương Liệt, quận Thanh Xuân, Thành phố Hà Nội chúng tôi phân loại trang thiết bị y tế như sau:

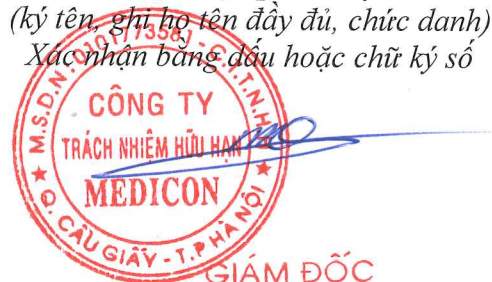
TT	Tên trang thiết bị y tế	Chủng loại/ mã sản phẩm	Hãng/ nước sản xuất	Hãng/ nước chủ sở hữu	Mục đích sử dụng theo chỉ định của chủ sở hữu	Căn cứ để phân loại mức độ rủi ro	Mức độ rủi ro được phân loại
1	V-Trust Handheld Pulse Oximeter (Máy đo nồng độ oxy bão hòa trong máu và nhịp tim)	TD-8201, TD-8201A, TD-8201B	Taidoc Technology Corporation./ Taiwan		Dùng để đo nồng độ oxy bão hòa và nhịp tim dựa trên mạch đập tại đầu ngón tay.	QT10 TTBYT được sử dụng để chẩn đoán trực tiếp hoặc giám sát quá trình sinh lý học của sự sống	C

Người thực hiện phân loại
(ký tên, ghi họ tên đầy đủ, chức danh)


GIÁM ĐỐC
Đào Đình Khôi

Người đại diện hợp pháp của cơ sở thực hiện phân loại

(ký tên, ghi họ tên đầy đủ, chức danh)
Xác nhận bằng dấu hoặc chữ ký số


GIÁM ĐỐC

Trang thiết bị y tế không là trang thiết bị y tế chẩn đoán in vitro

Nơi nhận :

- Bộ Y tế
- Sở Y tế các tỉnh, thành phố ;
- Hải quan cửa khẩu
- Lưu : VT