

Số: 11 /170000047/PCBPL-BYT

Hà Nội, ngày 26 tháng 06 năm 2017

**BẢN PHÂN LOẠI TRANG THIẾT BỊ Y TẾ**

**Kính gửi: Sở Y tế Hà Nội**

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;

Nguyên tắc được sử dụng để phân loại: Quy tắc phân loại đối với trang thiết bị y tế không phải trang thiết bị y tế chẩn đoán In Vitro: **Quy tắc 4**

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	Loại trang thiết bị y tế
1	Túi hậu môn nhân tạo 2 mảnh Flexima 3S, loại xả	<b>Flexima 3S Drainable Roll'Up</b> (Mã sản phẩm: 932045; 932055; 932065; 932145; 932155; 932165; 932245; 932255; 932445; 932455; 932465; 932480; 932545; 932555; 932565; 932580)	<b>B. Braun Medical SAS,</b> France	<b>B. Braun Medical SAS,</b> France	Loại A
		<b>Flexima 3S Drainable High Flow</b> (Mã sản phẩm: 933055; 933065; 933080; 933155; 933165; 933180)	<b>B. Braun Medical SAS,</b> France	<b>B. Braun Medical SAS,</b> France	Loại A

CÔNG TY TNHH B. BRAUN VIỆT NAM



TRƯỞNG PHÒNG DĂNG KÝ

*Lê Thị Hương*