

Số: TD20-00033-CBPL/D-Ella

Hồ Chí Minh, ngày 12 tháng 06 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 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:

170000121/PCBPL-BYT do Bộ Y tế cấp ngày 11/09/2017 ;

Theo yêu cầu của: CÔNG TY TNHH DYNAMED, có địa chỉ tại C9/3 Lê Văn Việt, khu phố 2, Phường Tăng Nhơn Phú A, Quận 9, Thành phố Hồ Chí Minh , 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	Stent tiêu hóa	Theo phụ lục	Theo phụ lục	ELLA-CS, s.r.o.	Được chỉ định để sử dụng trong điều trị dẫn lưu, chống tắc nghẽn, giảm hẹp đường tiêu hóa do tạo bởi các khối u	Quy tắc 8, Phần II, Phụ lục I, Thông tư 39/2016/TT-BYT	TTBYT Loại C



Người thực hiện phân loại

Người đại diện hợp pháp của cơ sở

  
Chung Văn Sơn



Giám Đốc

  
Chung Văn Sơn

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

**Nơi nhận:**

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



PHỤ LỤC: BẢNG KÊ CHI TIẾT TRANG THIẾT BỊ Y TẾ

STT	TÊN TRANG THIẾT BỊ Y TẾ	CHỦNG LOẠI	MÃ SẢN PHẨM (Nếu có)	TIÊU CHUẨN ÁP DỤNG	QUY CÁCH ĐÓNG GÓI (Nếu có)	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ CƠ SỞ SẢN XUẤT	NƯỚC SẢN XUẤT
1	Stent tiêu hóa	HV Stent Plus	019-09S-20-085; 019-09S-20-110; 019-09S-20-135; 019-09S-20-150; 019-09S-18-085; 019-09S-20-085-O; 019-09S-20-110-O; 019-09S-20-135-O; 019-09S-20-150-O; 019-09S-18-085-O	ISO 13485		ELLA-CS, s.r.o.	Milady Horakove 504/45, Trebese, 500 06 Hradec Kralove, Czech Republic	CZECH REPUBLIC

