



**CÔNG TY TNHH TM SIXMURS HTH
VIỆT NAM**

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

Số: SH2020-106/170000052/PCBPL-BYT

Hà Nội, 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 170000052/PCBPL-BYT do Bộ Y tế cấp ngày 04/07/2017;

Căn cứ giấy chứng chỉ hành nghề phân loại của người thực hiện phân loại số: 19000448/BYT-CCHNPL ngày cấp 13 tháng 08 năm 2019;

Theo yêu cầu của: Công ty TNHH Thiết bị y tế Phương Đông, có địa chỉ tại: Số 20, ngõ 7, phố Thái Hà, Phường Trung Liệt, Quận Đống Đa, 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	Sinh phẩm chẩn đoán In vitro	Monolisa HCV Ag-Ab ULTRA V2/ 72561, 72562	Bio-Rad, Pháp	Bio-Rad, Pháp	Bộ xét nghiệm tầm soát kết hợp tìm kháng thể Anti-HCV và kháng nguyên Hepatitis C virus trong huyết thanh hoặc huyết tương người bằng kỹ thuật xét nghiệm miễn dịch enzym.	Quy tắc phân loại đối với trang thiết bị Y Tế chẩn đoán In Vitro: Quy tắc 1	TTBYT loại D

Người thực hiện phân loại

Người đại diện hợp pháp của cơ sở

PHÓ GIÁM ĐỐC PHỤ TRÁCH KỸ THUẬT
Chai Thị Thanh Thủy



GIÁM ĐỐC

Phạm Thị Thu Hằng

Trang thiết bị y tế chẩn đoán in vitro

Bản Phân loại Trang thiết bị y tế này có hiệu lực đến ngày 15/03/2022.

Nơi nhận:

- Công ty TNHH Thiết bị y tế Phương Đông;
- Bộ Y tế;
- Sở Y tế các tỉnh, thành phố;
- Hải quan cửa khẩu;
- Lưu VT.