

Số 08PL-HMM/  
170000062/PCBPL-BYT

TP Hà Nội, ngày 16 tháng 8 năm 2017

**BẢN PHÂN LOẠI TRANG THIẾT BỊ Y TẾ**

Kính gửi: Sở y tế Thành phố 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 5- Quy tắc phân loại đối với trang thiết bị chẩn đoán In Vitro.

Chúng tôi phân loại trang thiết bị y tế như sau:

TT	Tên trang thiết bị y tế	Chủng loại-mã SP	Hãng, nước sản xuất	Hãng, nước chủ sở hữu	Loại trang thiết bị y tế
1	Dung dịch rửa dùng cho máy phân tích điện giải và khí máu	Daily Rinse/ Cleaning Solution Kit-7118/2118	Medica Corporation, USA	Medica Corporation, USA	A
2		Wash Solution-2309			
3	Hóa chất chẩn đoán (IVD) dùng cho máy phân tích điện giải, khí máu	Urine Diluent-2111	Medica Corporation, USA	Medica Corporation, USA	A
4		EasyLyte Internal Filling Solution-2492			A
5		Standard Urine Solution -2577			A
6		EasyElectrolyte Urine Diluent-4403			A
7		EasyStat/ EasyBloodGas/ EasyElectrolyte Red Test Dye Solution-6402/4402/2578			A

Xin trân trọng cảm ơn!

**Nơi nhận:**

- Như trên
- Lưu VP

**Người đại diện hợp pháp của cơ sở**

Ký tên (Ghi họ tên đầy đủ, chức danh)

Xác nhận bằng dấu hoặc chữ ký số



*[Handwritten signature]*  
GIÁM ĐỐC  
*Dinh Văn Hải*