

Số: 09PL-HMM/
170000062/PCBPL-BYT

TP Hà Nội, ngày 15 tháng 8 năm 2017

BẢN PHÂN LOẠI TRANG THIẾT BỊ Y TẾ

Kính gửi: CÔNG TY CỔ PHẦN THIẾT BỊ Y TẾ LABOMED

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	Hãng, nước sản xuất	Hãng, nước chủ sở hữu	Loại trang thiết bị y tế
1	Hóa chất chẩn đoán dùng cho máy xét nghiệm	Sodium nitrite (for Stray Light test)	Diatron MI Zrt, Hungary	Diatron MI Zrt, Hungary	A
2		Potassium dichromate 5g/l			A
3		Potassium dichromate 2g/l			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



GIÁM ĐỐC
Dinh Văn Hải