

**GIẤY CHỨNG NHẬN ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH
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 số 36/2016/NĐ-CP ngày 15/5/2016 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế;

Căn cứ Nghị định số 03/2020/NĐ-CP ngày 01 tháng 01 năm 2020 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung điều 68 Nghị định số 36/2016/NĐ-CP ngày 15 tháng 5 năm 2016 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế đã được sửa đổi, bổ sung tại 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 số 36/2016/NĐ-CP ngày 15 tháng 5 năm 2016 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế;

Bộ Y tế cấp chứng nhận đăng ký lưu hành cho trang thiết bị y tế (mới 100%) như sau:

- Tên trang thiết bị y tế:** Dung dịch khử khuẩn mức độ cao dụng cụ và ống nội soi
- Chủng loại:** ANIOXYDE 1000
- Quy cách đóng gói (nếu có):** Can 5L Generator, chai 50ml Activator
- Loại trang thiết bị y tế:** TTBYT Loại C
- Tên, địa chỉ của cơ sở sản xuất:** Laboratoires Anios, 3330 rue de Lille- 59262 Sainghin-En-Melantois-Pháp
- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu trang thiết bị y tế:** Laboratoires Anios, 1 rue de l'Espoir 59260 Lezennes - Pháp
- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành:** CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI VM, phòng 2312 tầng 23 tòa nhà ICON 4, 243A Đê La Thành, Phường Láng Thượng, Quận Đống Đa, Thành phố Hà Nội
- Tên, địa chỉ cơ sở bảo hành:**

Số lưu hành có hiệu lực từ ngày: 17/03/2021 đến ngày: 17/03/2026

Nơi nhận:

- CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI VM;
- Hải quan cửa khẩu;
- Lưu: VT, TB-CT.

**KT. BỘ TRƯỞNG
THỨ TRƯỞNG**

Nguyễn Trường Sơn