

BẢN PHÂN LOẠI TRANG THIẾT BỊ Y TẾ

Kính gửi: Sở Y Tế Thành Phố Hồ Chí Minh

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 TTBYT chẩn đoán in vitro.
Chúng tôi phân loại trang thiết bị y tế như sau:

T T	Tên trang thiết bị y tế	Chủng loại/mã sản phẩm	Hãng, nước sản xuất	Hãng, nước chủ sở hữu	Loại trang thiết bị y tế
1	Đầu côn dùng một lần sử dụng cho xét nghiệm miễn dịch	LIAISON® XL – Disposable Tips	Eppendorf AG, Germany	Diasorin S.p.A., Italy	A
2	Vật chứa mẫu dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch	LIAISON® XL – Cuvettes	Gerresheimer Regensburg GmbH, Germany	Diasorin S.p.A., Italy	A

Người đại diện hợp pháp của cơ sở
Giám Đốc



Cao Thị Hồng Huyền