

BẢN KẾT QUẢ PHÂN LOẠI TRANG THIẾT BỊ Y TẾ

Căn cứ Nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế;

Căn cứ Thông tư 39/2016/TT-BYT ngày 28 tháng 10 năm 2016 của Bộ Y tế về quy định chi tiết việc phân loại trang thiết bị y tế.

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
----	-------------------------	------------------------	---------------------	-----------------------	---	-----------------------------------	------------------------------

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	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Phenytoin	ARCHITECT iPhenytoin Reagent Kit	Denka Co., Ltd	Abbott Laboratories Diagnostics Division	ARCHITECT iPhenytoin Reagent Kit là xét nghiệm in vitro miễn dịch vi hạt hóa phát quang (CMIA) để định lượng phenytoin (một loại thuốc chống co giật) trong huyết thanh hay huyết tương người trên hệ thống phân tích miễn dịch ARCHITECT i có quy trình STAT. Xác định nồng độ phenytoin giúp theo dõi nồng độ phenytoin để đảm bảo việc điều trị hợp lý.	Quy tắc 3, phần III, phụ lục I, Thông tư 39/2016/TT-BYT	TTBYT Loại C

**Người đại diện hợp pháp của cơ sở
thực hiện phân loại**

(Ký tên, ghi họ tên đầy đủ, chức danh)

Xác nhận bằng dấu hoặc chữ ký