

Số: ~~278~~.PL-TTĐV/
170000027/PCBPL-BYT

Hà Nội, ngày ~~25~~ tháng 7 năm 2017

BẢN PHÂN LOẠI TRANG THIẾT BỊ Y TẾ

Kính gửi: CÔNG TY TNHH NAM TIẾN THÀNH

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 (Nhóm trang thiết bị y tế 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 sản phẩm	Hãng, nước sản xuất	Hãng nước chủ sở hữu	Loại trang thiết bị y tế
1	Ống nghiệm máu chân không Heparin 3ml Lithium Heparin tube 13 x 75mm (Glass, Plastic)	C.D.Rich/ Lithium Heparin	Chengdu Rich Science Industry Co., Ltd/ Trung Quốc		A
2	Ống nghiệm máu chân không EDTA K3, 2ml EDTA K3 13 x 75mm (Glass, Plastic)	C.D.Rich/ K3 EDTA			
3	Ống nghiệm máu chân không Sodium Citrate 3,8%, 2ml Sodium Citrate tube, 3,8% 13 x 75mm(Glass, Plastic)	C.D.Rich/ 3,8% Buffered cit.Na			
4	Ống nghiệm máu chân không Clot Activator 3ml Clot Activator tube 13 x 75mm (Glass, Plastic)	C.D.Rich/ Clot Activator			

Người đại diện hợp pháp của cơ sở

GIÁM ĐỐC

Nơi nhận:

- Công ty TNHH Nam Tiến Thành;
- Lưu TTĐV. *nrh*



Đỗ Hữu Việt