

**THÔNG TIN**

**Hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng của trang thiết bị y tế thuộc loại B**

**Số công bố: 220002340/PCBB-BYT**

**Ngày công bố: 01/06/2022**

---

1. Tên cơ sở công bố: **VĂN PHÒNG ĐẠI DIỆN ABBOTT LABORATORIES GMBH TẠI THÀNH PHỐ HÀ NỘI**

2. Địa chỉ: Tầng 7, tầng 8, tháp A, Tòa nhà Handi Resco, số 521 Kim Mã, Phường Ngọc Khánh, Quận Ba Đình, Thành phố Hà Nội

3. Số văn bản của cơ sở: 30-22-ADD-ARC-IA Ngày: 01/06/2022

4. Trang thiết bị y tế thuộc loại B

Tên trang thiết bị y tế: Bộ IVD xét nghiệm định lượng vitamin B12

Tên thương mại:

Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):

Chủng loại: Theo phụ lục

Mã sản phẩm (nếu có): Theo phụ lục

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: Chất hiệu chuẩn ARCHITECT B12 Calibrators được sử dụng để hiệu chuẩn ARCHITECT iSystem khi thực hiện định lượng vitamin B12 trong huyết thanh và huyết tương người sử dụng Bộ thuốc thử ARCHITECT B12 Reagent Kit.

Vật liệu kiểm soát ARCHITECT B12 Controls được sử dụng để kiểm tra độ xác thực và độ chính xác của ARCHITECT iSystem khi thực hiện định lượng vitamin B12 trong huyết thanh và/hoặc huyết tương người sử dụng Bộ thuốc thử ARCHITECT B12 Reagent Kit.

Xét nghiệm ARCHITECT B12 là xét nghiệm yếu tố nội miễn dịch vi hạt hóa phát quang (CMIA) để định lượng vitamin B12 trong huyết thanh và huyết tương người trên hệ thống ARCHITECT iSystem.

Tên cơ sở sản xuất: Theo phụ lục

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Theo phụ lục

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: Nhà sản xuất

5. Đối với trang thiết bị y tế chứa chất ma túy, tiền chất (nếu có):

6. Thông tin về chủ sở hữu trang thiết bị y tế:

Tên chủ sở hữu: Abbott Ireland Diagnostics Division

Địa chỉ chủ sở hữu: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland

7. Thông tin về cơ sở bảo hành (nếu có):

8. Số công bố đủ điều kiện sản xuất đối với trang thiết bị y tế sản xuất trong nước:

9. Thành phần hồ sơ:

1	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng ISO 13485	x
2	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu trang thiết bị y tế	x
3	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	x
4	Tài liệu kỹ thuật bằng tiếng Việt kèm theo tài liệu về nguyên vật liệu, về an toàn của sản phẩm, quy trình sản xuất, các báo cáo nghiên cứu lâm sàng và tiền lâm sàng bao gồm báo cáo độ ổn định đối với thuốc thử, chất hiệu chuẩn, vật liệu kiểm soát in vitro	x
5	Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	x
6	Giấy chứng nhận lưu hành tự do đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu	x

**PHỤ LỤC: BẢNG KÊ CHI TIẾT TRANG THIẾT BỊ Y TẾ**

<b>STT</b>	<b>TÊN TRANG THIẾT BỊ Y TẾ</b>	<b>CHUNG LOẠI</b>	<b>MÃ SẢN PHẨM (Nếu có)</b>	<b>QUY CÁCH ĐÓNG GÓI (Nếu có)</b>	<b>TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT</b>	<b>ĐỊA CHỈ CƠ SỞ SẢN XUẤT</b>	<b>NƯỚC SẢN XUẤT</b>
1	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng vitamin B12	Architect B12 Calibrators		6 chai x 4 ml	Abbott Ireland Diagnostics Division	Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland	IRELAND
2	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng vitamin B12	Architect B12 Controls		3 chai x 8 ml	Abbott Ireland Diagnostics Division	Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland	IRELAND
3	Thuốc thử xét nghiệm định lượng vitamin B12	Architect B12 Reagent Kit		1 x 100 Test; 1 x 500 Test	Abbott Ireland Diagnostics Division	Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland	IRELAND