

**THÔNG TIN**

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

**Số công bố: 220002015/PCBB-HCM**

**Ngày công bố: 10/06/2022**

---

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH SIEMENS HEALTHCARE
2. Địa chỉ: Số 33, Đường Lê Duẩn, Phường Bến Nghé, Quận 1, Thành phố Hồ Chí Minh
3. Số văn bản của cơ sở: 152/SHV-QT-2022 Ngày: 09/06/2022
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại B  
Tên trang thiết bị y tế: Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 6 thông số huyết học  
Tên thương mại:  
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có): 30537  
Chủng loại: Theo phụ lục  
Mã sản phẩm (nếu có): Theo phụ lục  
Quy cách đóng gói:  
Mục đích sử dụng: Atellica HEMA Control RETIC là chất kiểm chuẩn ba nồng độ dùng cho chẩn đoán in vitro và được phát triển để sử dụng trong hoạt động theo dõi độ chính xác và độ chụm của Máy phân tích Atellica HEMA đối với thông số hồng cầu lưới (RET). Tham khảo phiếu dữ liệu giá trị xét nghiệm Atellica HEMA Control RETIC để biết các mẫu thiết bị cụ thể.  
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: Siemens Healthcare Diagnostics Inc.  
Địa chỉ chủ sở hữu: 511 Benedict Avenue, Tarrytown, NY 10591, Mỹ
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 | Văn bản công bố tiêu chuẩn áp dụng đối với trang thiết bị y tế thuộc loại B  | x |
| 2 | Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng ISO 13485  | x |
| 3 | Giấy ủy quyền của chủ sở hữu trang thiết bị y tế   | x |
| 4 | Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành  | x |
| 5 | 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 |
| 6 | Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng   | x |
| 7 | Giấy chứng nhận lưu hành tự do đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu   | x |
| 8 | Tài liệu khác (nếu có)   | x |

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

| <b>STT</b> | <b>TÊN TRANG THIẾT BỊ Y TẾ</b>                                | <b>CHỦNG LOẠI</b>               | <b>MÃ SẢN PHẨM<br/>(Nếu có)</b> | <b>QUY CÁCH<br/>ĐÓNG GÓI<br/>(Nếu có)</b> | <b>TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT</b> | <b>ĐỊA CHỈ CƠ SỞ SẢN XUẤT</b>                           | <b>NƯỚC<br/>SẢN XUẤT</b> |
|------------|---|---------------------------------|---------------------------------|---|---------------------------|---|--------------------------|
| 1          | Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 6 thông số huyết học | Atellica HEMA Retic Control (L) | 11374316                        | 4 x 3 mL                                  | R&D Systems, Inc.         | 614 Mckinley Place., N.E.,<br>Minneapolis, MN 55413, Mỹ | UNITED STATES            |
| 2          | Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 6 thông số huyết học | Atellica HEMA Retic Control (N) | 11374317                        | 4 x 3 mL                                  | R&D Systems, Inc.         | 614 Mckinley Place., N.E.,<br>Minneapolis, MN 55413, Mỹ | UNITED STATES            |
| 3          | Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng 6 thông số huyết học    | Atellica HEMA Retic Control (H) | 11374318                        | 4 x 3 mL                                  | R&D Systems, Inc.         | 614 Mckinley Place., N.E.,<br>Minneapolis, MN 55413, Mỹ | UNITED STATES            |