

Số: 492.PL-TTĐV/
170000027/PCBPL-BYT

Hà Nội, ngày 16 tháng 8 năm 2017

BẢN PHÂN LOẠI TRANG THIẾT BỊ Y TẾ

Kính gửi: CÔNG TY TNHH THIẾT BỊ Y TẾ T&Q

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	Hóa chất dùng cho máy xét nghiệm huyết học	CLEANING REAGENT NK	PZ Cormay S.A. , Ba Lan		A
2	Hóa chất dùng cho máy xét nghiệm huyết học	DILUENT NK			
3	Hóa chất dùng cho máy xét nghiệm huyết học	DILUENT PLUS			
4	Hóa chất dùng cho máy xét nghiệm huyết học	FLUSH 8-832 FLUSH (1 L) 8-891 FLUSH (500 ml) 8-860 FLUSH (100 ml) 8-861 FLUSH (50 ml) 8-896 FLUSH SET (12 x 17 ml)			

Nơi nhận:

- Công ty TNHH thiết bị y tế T&Q;
- Lưu TTĐV. MB

Người đại diện hợp pháp của cơ sở

GIÁM ĐỐC



Đỗ Hữu Việt