

THÔNG TIN

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

Số công bố: 220002752/PCBB-HN

Ngày công bố: 15/08/2022

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: 90/22-ADD-Alinity c Ngày: 09/08/2022

4. Trang thiết bị y tế thuộc loại B

Tên trang thiết bị y tế: Thuốc thử xét nghiệm định tính và bán định lượng phencyclidine

Tên thương mại:

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

Chủng loại: Alinity c Phencyclidine Reagent Kit

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói: Hộp 2 x 200 test

Mục đích sử dụng: Xét nghiệm Alinity c Phencyclidine được sử dụng để định tính và bán định lượng phencyclidine trong nước tiểu người trên máy phân tích Alinity c.

Ngưỡng phát hiện của xét nghiệm định tính là 25 ng/mL (0.103 μ mol/L). Xét nghiệm được sử dụng trong phòng xét nghiệm lâm sàng. Xét nghiệm chỉ cung cấp kết quả sơ bộ cho lâm sàng. Cần phải thực hiện phương pháp sinh hóa khác cụ thể hơn để khẳng định kết quả. Phương pháp khẳng định thường được sử dụng là Sắc ký khí/Sắc ký khối phổ (GC/MS). Nên xem xét và đánh giá chuyên môn về lâm sàng cho tất cả kết quả về xét nghiệm về lạm dụng thuốc, đặc biệt khi kết quả sơ bộ ban đầu là dương tính.

Tên cơ sở sản xuất: Microgenics Corporation

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 46500 Kato Road, Fremont, CA 94538 USA

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):

1 Tên chất ma túy, tiền chất: Phencyclidine Tên khoa học: 1 - (1 - phenylcyclohexyl) piperidine

Mã thông tin CAS: 77-10-1

Nồng độ, hàm lượng chất ma túy, tiền chất: $\leq 0,4$ mg/mL

Tổng hàm lượng chất ma túy, tiền chất trong một đơn vị đóng gói nhỏ nhất: $\leq 10,44$ mg

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

Tên chủ sở hữu: Microgenics Corporation

Địa chỉ chủ sở hữu: 46500 Kato Road, Fremont, CA 94538 USA

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