

THÔNG TIN

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

Số công bố: 220002745/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: 97/22-ADD-Alinity c Ngày: 09/08/2022

4. Trang thiết bị y tế thuộc loại B

Tên trang thiết bị y tế: **Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng apolipoprotein A1 (Apo A1), apolipoprotein B (Apo B), lipoprotein tỷ trọng thấp (LDL) và lipoprotein tỷ trọng rất cao (UHDL)**

Tên thương mại:

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

Chủng loại: **Alinity c Lipid Multiconstituent Calibrator Kit**

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói: **Hộp 6 chai x 1,0 mL (thể tích sau hoàn nguyên)**

Mục đích sử dụng: Sản phẩm được sử dụng để hiệu chuẩn các xét nghiệm Alinity c Apolipoprotein A1 (APOA1), Apolipoprotein B (APOB), Direct Low Density Lipoprotein (Direct LDL), và Ultra High Density Lipoprotein (Ultra HDL) trên máy phân tích Alinity c.

Tên cơ sở sản xuất: **Randox Laboratories Ltd.**

Địa chỉ cơ sở sản xuất: **Ardmore, 55 Diamond Road, Crumlin, Co Antrim, BT29 4QY, UK**

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 GmbH**

Địa chỉ chủ sở hữu: **Max-Planck-Ring 2, 65205 Wiesbaden, Germany**

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