

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Thành phố Hồ Chí Minh, ngày 26 tháng 10 năm 2022

VĂN BẢN THÔNG BÁO CẬP NHẬT

Thông tin trong hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng
của trang thiết bị y tế thuộc loại A

Cập nhật lần: 1

Kính gửi: Sở Y tế TP Hồ Chí Minh

1. Số công bố: 170001127/PCBA-HCM Ngày: 23/08/2017
2. Thông tin cập nhật:

3. Tài liệu liên quan:

Cơ sở xin cam kết:

Chấp hành nghiêm chỉnh các quy định của pháp luật Việt Nam;

Chịu trách nhiệm trước pháp luật về tính chính xác của nội dung hồ sơ cập nhật.

Người đại diện hợp pháp của cơ sở

(Ký tên, ghi họ tên đầy đủ, chức danh)

Xác nhận bằng dấu hoặc chữ ký số



Trương Thị Kỳ



BẢNG KÊ CHI TIẾT TRANG THIẾT

STT	TÊN TRANG THIẾT BỊ Y TẾ	ĐƠN VỊ TÍNH	CHUNG LOẠI SẢN PHẨM	QUY CÁCH ĐÓNG GÓI (NẾU CÓ)
1	Bộ dung dịch xét nghiệm tế bào cổ tử cung bằng phương pháp Liqui - PREP. Tên quốc tế: Liqui – PREP Special Cytology Processing Kit.	Bộ		Dung dịch đựng trong lọ, Chôi lấy mẫu trong túi nhựa PPE 300 bộ/ 2 thùng carton
2			40 - 3001	
3				
4				
5				
6				
7				
8				
9				
10				
11				
12				
13				
14				
15				

45536
 NG TY
 NHH
 HIẾT BỊ
 HỮNG
 HỒ C

Γ ΒΙ Υ Τ Ε

TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT/ HÃNG, NƯỚC SẢN XUẤT	TÊN CƠ SỞ CHỦ SỞ HỮU/ HÃNG, NƯỚC CHỦ SỞ HỮU
--	---

LGM INTERNATIONAL, INC/
LGM INTERNATIONAL, INC/
United States

LGM INTERNATIONAL, INC/
LGM INTERNATIONAL, INC/
United States

