

Số: 250/2022/NP-PL

Hà Nội, ngày 30 tháng 11 năm 2022

BẢN KẾT QUẢ PHÂN LOẠI TRANG THIẾT BỊ Y TẾ

Căn cứ Nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế;

Căn cứ Thông tư số 05/2022/TT-BYT ngày 01 tháng 8 năm 2022 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định chi tiết thi hành một số điều của Nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế;

Chúng tôi phân loại trang thiết bị y tế như sau: *Xem Phụ lục đính kèm.*

**Người đại diện hợp pháp của cơ sở
thực hiện phân loại
Xác nhận bằng chữ ký số
Giám đốc**

Nguyễn Thị Kim Chi

PHỤ LỤC ĐÍNH KÈM

(Kèm theo Bản kết quả phân loại trang thiết bị y tế số: 250/2022/NP-PL, ngày 30 tháng 11 năm 2022)

TT	Tên trang thiết bị y tế	Chủng loại/mã sản phẩm	Hãng, nước sản xuất	Hãng, nước chủ sở hữu	Mục đích sử dụng theo chỉ định của chủ sở hữu	Căn cứ để phân loại mức độ rủi ro	Mức độ rủi ro được phân loại
1	Thuốc thử xét nghiệm làm kháng sinh đồ: liên cầu khuẩn hiếu khí	MicroScan MICroSTREP Plus Panel Type 1/ B1027-201	Beckman Coulter, Inc., USA	Beckman Coulter, Inc., USA	MicroScan MICroSTREP <i>plus</i> Panel Type 1 được sử dụng cho xét nghiệm định lượng và/hoặc định tính mức độ nhạy cảm với kháng sinh của các khuẩn lạc liên cầu khuẩn hiếu khí được nuôi cấy trên môi trường rắn, bao gồm cả <i>Streptococcus pneumoniae</i> .	- Các nguyên tắc phân loại trang thiết bị y tế; - Quy tắc phân loại đối với trang thiết bị y tế chẩn đoán in vitro - Quy tắc 6.	B