

Số: 2212.DENKA.ADENO

Hà Nội, ngày 18 tháng 01 năm 2023

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 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 08/11/2021 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế;

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	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	Test nhanh phát hiện nhiễm virus Adeno	Theo phụ lục	Theo phụ lục	Denka Company Limited	Để phát hiện vi rút adeno trong mẫu ngoáy mũi, họng, giác mạc/kết mạc hoặc trong dịch mũi (hút bằng dụng cụ hút mũi) ở người.	Quy tắc 6, phần III, phụ lục I, Thông tư 05/2022/TT-BYT	TTBYT Loại B

Người đại diện hợp pháp của cơ sở thực hiện phân loại



GIÁM ĐỐC

Dương Thị Phương Thảo

PHỤ LỤC: BẢNG KÊ CHI TIẾT TRANG THIẾT BỊ Y TẾ

STT	TÊN TRANG THIẾT BỊ Y TẾ	CHUNG LOẠI	MÃ SẢN PHẨM (Nếu có)	QUY CÁCH ĐÓNG GÓI (Nếu có)	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT
1	Test nhanh phát hiện nhiễm virus Adeno	QuickNavi- Adeno2	325921	10 test/ hộp	Denka Company Limited