

Tp Hồ Chí Minh, ngày 28 tháng 11 năm 2017

BẢN PHÂN LOẠI TRANG THIẾT BỊ Y TẾ

Kính gửi: Vụ Trang thiết bị và Công trình y tế - Bộ Y tế
Sở Y Tế thành phố Hồ Chí Minh

- Căn cứ Nghị định số 36/2016/NĐ-CP ngày 15 tháng 5 năm 2016 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế;
- Căn cứ Thông tư số 39/2016/TT-BYT ngày 28 tháng 10 năm 2016 của Bộ Y tế, quy định chi tiết việc phân loại trang thiết bị y tế;
- Căn cứ Thông tư số 42/2016/TT-BYT ngày 15 tháng 11 năm 2016 của Bộ Y tế, quy định việc thừa nhận kết quả phân loại trang thiết bị y tế;

Nguyên tắc được sử dụng để phân loại:

Quy tắc phân loại TTBYT chẩn đoán in vitro. Quy tắc cụ thể xem chi tiết cột "Quy tắc phân loại".

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	Quy tắc phân loại	Loại trang thiết bị y tế
Trang thiết bị y tế chẩn đoán invitro đơn lẻ						A
1	Hóa chất xét nghiệm	cobas® 4800 System Specimen Diluent 2, 240 Tests (06979556190_KIT COBAS 4800 SPEC DIL 2 240T CE-IVD)	Roche Molecular Systems, Inc., Mỹ	Roche Diagnostics GmbH, Đức	5	A

Nơi nhận:
- Lưu VT

Người đại diện hợp pháp của cơ sở
Tổng giám đốc

(Đã ký)

Rodney James Ward