

**CÔNG TY CỔ PHẦN Y TẾ ĐỨC  
MINH**

Số: 230412/CBQC-ĐM

**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM**

**Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**

Hà Nội, ngày 27 tháng 04 năm 2023



## **VĂN BẢN CÔNG KHAI**

### **Nội dung và hình thức dự kiến quảng cáo trang thiết bị y tế**

**Kính gửi: Bộ Y tế**

1. Tên cơ sở công khai: CÔNG TY CỔ PHẦN Y TẾ ĐỨC MINH

Mã số thuế: 0101150040

Địa chỉ: Số 51, ngõ 205, ngách 323/83, đường Xuân Đình, Phường Xuân Đình, Quận Bắc Từ Liêm, Thành phố Hà Nội

Điện thoại: 02462589929

Fax: 02462589939

Email: ra-dia@amv.vn

Website:

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: Nguyễn Bình Minh

Số CMND/ Định danh/ Hộ chiếu: 010071000087 ngày cấp: 05/08/2019 nơi cấp: Cục cảnh sát quản lý hành chính về trật tự xã hội

Điện thoại cố định: 02462589929 Điện thoại di động: 0988778244

3. Thông tin về trang thiết bị y tế dự kiến quảng cáo:

- Tên trang thiết bị y tế: Máy phân tích miễn dịch huỳnh quang

- Chung loại: STANDARD™ F200 Analyzer

- Mã sản phẩm (nếu có): F200

- Hãng sản xuất: SD Biosensor, Inc.

- Nước sản xuất: KOREA, REPUBLIC OF

- Số lưu hành: 13085NK/BYT-TB-CT

- Tính năng, tác dụng: Máy xét nghiệm STANDARD™ F200 Analyzer được dùng để xác định định tính hoặc định lượng các thông số của dịch cơ thể như máu, nước tiểu, dịch mũi .... dựa vào các xét nghiệm chẩn đoán in vitro trong phòng xét nghiệm và ngay tại các điểm chăm sóc tại chỗ. Máy xét nghiệm được chỉ định để kiểm soát và chẩn đoán các thông số của dịch cơ thể tại các cơ sở lâm sàng bởi các nhân viên y tế. Máy xét nghiệm phải được dùng cùng với các thẻ xét nghiệm cụ thể được sản xuất bởi SD BIOSENSOR, Inc. Tham khảo hướng dẫn sử dụng của các thẻ xét nghiệm cụ thể này để có thêm thông tin chi tiết.

- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành trang thiết bị y tế: CÔNG TY CỔ PHẦN Y TẾ ĐỨC MINH, Số 51, ngõ 205, ngách 323/83, đường Xuân Đình, Phường Xuân Đình, Quận Bắc Từ Liêm, Thành phố Hà Nội

- Cảnh báo liên quan đến sức khỏe người sử dụng, điều kiện bảo quản (nếu có):

Chúng tôi công khai nội dung và hình thức dự kiến quảng cáo đối với trang thiết bị y tế như sau:

Nội dung dự kiến quảng cáo:

Như các file đính kèm.

Hình thức dự kiến quảng cáo:

*k*

Hội thảo

Cơ sở cam kết:

1. Nội dung thông tin công khai là chính xác, hợp pháp và theo đúng quy định. Nếu có sự giả mạo, không đúng sự thật cơ sở xin chịu hoàn toàn trách nhiệm và sẽ bị xử lý theo quy định của pháp luật.
2. Bảo đảm nội dung quảng cáo phù hợp với bản nội dung dự kiến quảng cáo đã công khai và hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng đối với trang thiết bị y tế thuộc loại A, B hoặc hồ sơ đăng ký lưu hành đối với trang thiết bị y tế thuộc loại C, D.

Người đại diện hợp pháp của cơ sở



*Nguyễn Bình Minh*

TỔNG GIÁM ĐỐC

