

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: VĂN PHÒNG ĐẠI DIỆN ABBOTT LABORATORIES GMBH TẠI THÀNH PHỐ HÀ NỘI

Mã số thuế: 0103030983

Địa chỉ: Tầng 7, tầng 8, tháp A, Tòa nhà Handi Resco, số 521 Kim Mã, Phường Ngọc Khánh, Quận Ba Đình, Thành phố Hà Nội

Điện thoại: 02437337486

Fax:

Email: vietnamregulatory@abbott.com

Website:

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: Cruz Bella Rose Navarro

Số CMND/ Định danh/ Hộ chiếu: P5954425A

ngày cấp: 08/02/2018 nơi cấp: Đại sứ quán

Philippines tại Singapore

Điện thoại cố định: 02437337486

Điện thoại di động: 0987564555

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

- Tên trang thiết bị y tế: Khay thử xét nghiệm định tính kháng nguyên Rotavirus nhóm A và Adenovirus

- Chung loại: Bioline™ Rota/Adeno

- Mã sản phẩm (nếu có): 14FK20

- Hãng sản xuất: Abbott Diagnostics Korea Inc.

- Nước sản xuất: KOREA, REPUBLIC OF

- Số lưu hành: 220001865/PCBB-HN

- Tính năng, tác dụng: Khay thử Bioline™ Rota/Adeno là một xét nghiệm nhanh, định tính để phát hiện vi rút Rota nhóm A và vi rút Adeno trong mẫu phân người. Bioline™ Rota/Adeno được thiết kế để sử dụng chuyên nghiệp và mẫu bệnh phẩm dương tính nên được xác nhận bằng một xét nghiệm bổ sung như xét nghiệm miễn dịch enzym có trên thị trường (ELISA) hoặc RT-PCR. Khay thử này chỉ dùng cho chẩn đoán in vitro (trong ống nghiệm).

- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành trang thiết bị y tế: VĂN PHÒNG ĐẠI DIỆN ABBOTT LABORATORIES GMBH TẠI THÀNH PHỐ HÀ NỘI, Tầng 7, tầng 8, tháp A, Tòa nhà Handi Resco, số 521 Kim Mã, Phường Ngọc Khánh, Quận Ba Đình, Thành phố Hà Nội

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

1. Cảnh báo liên quan đến sức khỏe người sử dụng:

- Chỉ dùng cho chẩn đoán in vitro (trong ống nghiệm). Không dùng lại khay thử.

- Cần thực hiện chính xác theo hướng dẫn để có kết quả chính xác. Bất cứ ai thực hiện xét nghiệm với sản phẩm này phải được tập huấn cách sử dụng và có kinh nghiệm trong các quy trình xét nghiệm.

- Không ăn uống hoặc hút thuốc trong khi xử lý mẫu bệnh phẩm.

- Đeo găng tay trong khi xử lý mẫu bệnh phẩm và rửa tay kỹ sau đó.
- Tránh làm văng hay tạo khí dung.
- Lau sạch dung dịch bị đổ bằng chất tiệt trùng thích hợp.
- Khử nhiễm và thải bỏ tất cả mẫu thử, kit phản ứng và các vật liệu có nguy cơ lây nhiễm như rác thải nhiễm khuẩn trong thùng chứa chất thải nguy hiểm sinh học.
- Không trộn hay hoán đổi mẫu bệnh phẩm khác nhau.
- Cần cẩn thận để tránh làm nhiễm bẩn miệng chai khi nhỏ dung dịch pha loãng xét nghiệm vào vùng nhỏ mẫu.
- Không được uống dung dịch pha loãng.
- Dung dịch pha loãng chứa chất chống vi khuẩn độc quyền, natri azua, không gây nguy hiểm cho người dùng nếu tuân theo các biện pháp phòng ngừa an toàn thông thường trong phòng xét nghiệm. Nếu dung dịch pha loãng tiếp xúc với mắt và/hoặc da, hãy rửa sạch vùng cơ thể bị ảnh hưởng bằng nước và xả phòng ngay lập tức. Nếu bị kích ứng hoặc có dấu hiệu nhiễm độc, hãy liên hệ dịch vụ y tế ngay lập tức.

2. Điều kiện bảo quản:

- Bioline™ Rota/Adeno cần được bảo quản ở nhiệt độ từ 1°C đến 30°C. Không đóng băng khay thử hoặc các thành phần.
- Khay thử nhạy với cả nhiệt độ và độ ẩm. Thực hiện xét nghiệm ngay sau khi lấy khay thử ra khỏi túi giấy bạc.
- Không sử dụng khay thử quá hạn. Hạn sử dụng của khay thử được ghi ở bên ngoài bao bì.
- Không dùng khay thử nếu túi đựng bị rách hoặc mép dán bị hở

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:

File đính kèm

Hình thức dự kiến quảng cáo:

Không phải báo nói báo hình, 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