

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: 02437337486 ext: 6133

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

- Tên trang thiết bị y tế: Bộ IVD xét nghiệm định tính kháng thể kháng *Treponema pallidum* (TP)

- Chung loại: Theo phụ lục

- Mã sản phẩm (nếu có): Theo phụ lục

- Hãng sản xuất: Theo phụ lục

- Nước sản xuất: Theo phụ lục

- Số lưu hành: 2200144ĐKLH/BYT-TB-CT

- Tính năng, tác dụng: Xét nghiệm Alinity i Syphilis TP là xét nghiệm miễn dịch vi hạt hóa phát quang (CMIA) sử dụng để phát hiện định tính các kháng thể kháng *Treponema pallidum* (TP) trong mẫu huyết thanh và huyết tương người, kể cả mẫu thu thập từ tử thi (không còn nhịp tim) trên hệ thống máy Alinity i. Xét nghiệm Alinity i Syphilis TP được sử dụng để hỗ trợ chẩn đoán nhiễm Syphilis và là xét nghiệm tầm soát để tranh truyền *Treponema pallidum* có trong máu, các thành phần của máu, các tế bào, mô và các cơ quan cho người nhận.

- 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):

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 file đính kèm

Hình thức dự kiến quảng cáo:

Không phải báo nói báo hình

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

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

STT	TÊN TRANG THIẾT BỊ Y TẾ	CHỦNG LOẠI	MÃ SẢN PHẨM (Nếu có)	QUY CÁCH ĐÓNG GÓI (Nếu có)	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ CƠ SỞ SẢN XUẤT	NƯỚC SẢN XUẤT
1	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định tính kháng thể kháng Treponema pallidum (TP)	Alinity i Syphilis TP Calibrator	07P60-01	Hộp 1 chai x 3ml	Abbott GmbH	Max-Planck-Ring 2, 65205 Wiesbaden	GERMANY
2	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng thể kháng Treponema pallidum (TP)	Alinity i Syphilis TP Controls	07P60-10	Hộp 2 chai x 8ml	Abbott GmbH	Max-Planck-Ring 2, 65205 Wiesbaden	GERMANY
3	Thuốc thử xét nghiệm định tính kháng thể kháng Treponema pallidum (TP)	Alinity i Syphilis TP Reagent Kit	07P60-22, 07P60-32	Hộp 2 x 100 test, Hộp 2 x 600 test	Abbott GmbH	Max-Planck-Ring 2, 65205 Wiesbaden	GERMANY