

Số: 2600567ĐKLN/HTTB-ĐKKD

Hà Nội, ngày 13 tháng 02 năm 2026

**GIẤY CHỨNG NHẬN ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH
THIẾT BỊ Y TẾ THUỘC LOẠI C, D**

Căn cứ Nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về quản lý thiết bị y tế;

Căn cứ Nghị định số 07/2023/NĐ-CP ngày 03 tháng 3 năm 2023 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của Nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về quản lý thiết bị y tế;

Căn cứ Nghị định số 96/2023/NĐ-CP ngày 30 tháng 12 năm 2023 của Chính phủ quy định chi tiết một số điều của Luật Khám bệnh, chữa bệnh;

Căn cứ Thông tư số 44/2025/TT-BYT ngày 22 tháng 11 năm 2025 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc phân cấp thực hiện một số nhiệm vụ, giải quyết một số thủ tục hành chính trong lĩnh vực thiết bị y tế thuộc thẩm quyền của Bộ Y tế và quy định về mẫu văn bản, báo cáo thực hiện quản lý thiết bị y tế.

Cục Hạ tầng và Thiết bị y tế - Bộ Y tế cấp chứng nhận đăng ký lưu hành cho thiết bị y tế (mới 100%) như sau:

- Tên thiết bị y tế: Thuốc thử xét nghiệm định lượng D-Dimer
- Tên thương mại (nếu có):
- Mã Global Medical Device Nomenclature - GMDN (nếu có):
- Loại thiết bị y tế: TBYT Loại C
- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu thiết bị y tế: Diagon Ltd., 1047 Budapest, Baross u.48-52 , HUNGARY
- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành: CÔNG TY TNHH PHÁT TRIỂN THƯƠNG MẠI HỢP LỰC, Số HA1.46 Khu đô thị Vinhomes Marina đường Võ Nguyên Giáp, Phường An Biên, Thành phố Hải Phòng.
- Mục đích sử dụng; Tên, địa chỉ cơ sở bảo hành: Theo phụ lục đính kèm.
- Thông tin chi tiết thiết bị y tế (Chủng loại; Mã sản phẩm; Quy cách đóng gói; Tên cơ sở sản xuất; Địa chỉ cơ sở sản xuất và Nước sản xuất): Theo phụ lục đính kèm.

Giấy chứng nhận này được cấp theo Quyết định số
ngày 13 tháng 02 năm 2026./.

33/QĐ-HTTB

Nơi nhận:

- CÔNG TY TNHH PHÁT TRIỂN
THƯƠNG MẠI HỢP LỰC;
- Bộ trưởng (đề b/c);
- TT. Đỗ Xuân Tuyên (đề b/c);
- Hải quan cửa khẩu;
- Lưu: VT, ĐKKD.

CỤC TRƯỞNG

Nguyễn Minh Lợi

PHỤ LỤC ĐÍNH KÈM

1. Mục đích sử dụng:

Dia-D-DIMER là xét nghiệm đo độ đục miễn dịch dạng lỏng, sẵn sàng sử dụng, tăng cường hạt để định lượng D-DIMER (DDI) trong huyết tương bị khử canxi, dùng trong chẩn đoán trong ống nghiệm cho tất cả các quần thể người.

2. Tên, địa chỉ cơ sở bảo hành:

3. Thông tin chi tiết thiết bị y tế:

STT	Tên 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	Thuốc thử xét nghiệm định lượng D-Dimer	Dia-D-DIMER	32075	R1: 3 x 6,5 mL/ R2: 3 x 2,5 mL	Diagon Ltd.	1047 Budapest, Baross u.48-52	HUNGARY
2	Thuốc thử xét nghiệm định lượng D-Dimer	Dia-D-DIMER	32120	R1: 3 x 12,0 mL/ R2: 3 x 4,0 mL	Diagon Ltd.	1047 Budapest, Baross u.48-52	HUNGARY