

**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: Bộ xét nghiệm định tính kháng nguyên e bề mặt virus viêm gan B (HBeAg)
- Tên thương mại (nếu có):
- Mã Global Medical Device Nomenclature - GMDN (nếu có):
- Loại thiết bị y tế: TBYT Loại D
- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu thiết bị y tế: Shanghai Kehua Bio-engineering Co., Ltd., 1189 North Qinzhou Road, 200233 Shanghai, CHINA
- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành: CÔNG TY TNHH CÔNG NGHỆ TIANLONG VIỆT NAM, Phòng 608, tầng 6 toà Trung Tâm Thương mại, số 22 Lý Tự Trọng, Phường Hồng Bàng, 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 CÔNG NGHỆ
TIANLONG VIỆT NAM;
- Bộ trưởng (để b/c);
- TT. Đỗ Xuân Tuyên (để b/c);
- Hải quan cửa khẩu;
- Lưu: VT, ĐKKD.

CỤC TRƯỞNG

Nguyễn Minh Lợi

PHỤ LỤC ĐÍNH KÈM

1. Mục đích sử dụng:

Bộ xét nghiệm định tính kháng nguyên e bề mặt virus viêm gan B (HBeAg) là xét nghiệm miễn dịch hóa phát quang để định tính kháng nguyên e bề mặt virus viêm gan B (HBeAg) trong mẫu huyết thanh hoặc huyết tương của người và được sử dụng để hỗ trợ chẩn đoán lâm sàng.

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	Bộ xét nghiệm định tính kháng nguyên e bề mặt virus viêm gan B (HBeAg)	Hepatitis B e Antigen Detection KIT (Chemiluminescent Immunoassay)	KH-G-L-310-01-W	50 Test/Hộp	Shanghai Kehua Bio-engineering Co., Ltd.	701, Guiping Road, 200233 Shanghai	CHINA
2	Bộ xét nghiệm định tính kháng nguyên e bề mặt virus viêm gan B (HBeAg)	Hepatitis B e Antigen Detection KIT (Chemiluminescent Immunoassay)	KH-G-L-310-02-W	100 Test/Hộp	Shanghai Kehua Bio-engineering Co., Ltd.	701, Guiping Road, 200233 Shanghai	CHINA