

THÔNG TIN

Hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng của thiết bị y tế thuộc loại B

Số công bố: 260001172/PCBB-HN

Ngày công bố: 16/04/2026

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN THƯƠNG MẠI QUỐC TẾ MEDITOP
2. Địa chỉ: Số 16, BT2, Đường Trần Thủ Độ, Đô thị mới Pháp Vân Tứ Hiệp, Phường Yên Sở, Thành phố Hà Nội
3. Số văn bản của cơ sở: 81/VBCBB-MEDITOP Ngày: 16/04/2026
4. Thiết bị y tế thuộc loại B
Tên thiết bị y tế: Bộ xét nghiệm định lượng Human Epididymal Protein 4 (CLIA)
Tên thương mại (nếu có):
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):
Chủng loại: Human Epididymal Protein 4 (CLIA)

Mã sản phẩm (nếu có):
WA39P0002, WA39P0003, WA39P0004, WA39P0005

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: Bộ xét nghiệm định lượng Human Epididymal Protein 4 (CLIA) là một xét nghiệm miễn dịch phát quang hóa học dùng để định lượng Human Epididymal Protein 4 lưu hành trong huyết thanh và huyết tương người, nhằm mục đích hỗ trợ theo dõi hiệu quả điều trị ung thư buồng trứng. Xét nghiệm phải được thực hiện trên máy xét nghiệm miễn dịch SmarLumi TM (bao gồm FC-2100, FC-2000 và các dòng máy xét nghiệm miễn dịch SmarLumiTM khác).

Chỉ dùng cho mục đích chẩn đoán trong ống nghiệm.

Chỉ dành cho mục đích sử dụng chuyên nghiệp.

Tên cơ sở sản xuất: Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd

Địa chỉ cơ sở sản xuất: No.8 Lizhishan Road, Science City, Huangpu District, 510663, Guangzhou, CHINA

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: ISO 13485:2016

5. Đối với thiết bị y tế chứa chất ma túy, tiền chất (nếu có):

6. Thông tin về chủ sở hữu thiết bị y tế:

Tên chủ sở hữu: Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd

Địa chỉ chủ sở hữu: No.8 Lizhishan Road, Science City, Huangpu District, 510663, Guangzhou, CHINA

7. Thông tin về cơ sở bảo hành (nếu có):

8. Số công bố đủ điều kiện sản xuất đối với thiết bị y tế sản xuất trong nước:

9. Thành phần hồ sơ:

1	Văn bản công bố tiêu chuẩn áp dụng của thiết bị y tế thuộc loại B.	x
2	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng ISO 13485	x
3	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu thiết bị y tế	x
4	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	x
5	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật thiết bị y tế bằng tiếng Việt, kèm theo tài liệu kỹ thuật mô tả chức năng, thông số kỹ thuật của thiết bị y tế do chủ sở hữu thiết bị y tế ban hành.	x
6	Giấy chứng nhận hợp chuẩn hoặc bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu thiết bị y tế công bố áp dụng	x
7	Giấy chứng nhận lưu hành tự do còn hiệu lực tại thời điểm nộp hồ sơ đối với thiết bị y tế nhập khẩu.	x