

Số: 2601713ĐKLH/HTTB-ĐKKD

Hà Nội, ngày 07 tháng 05 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: Bộ xét nghiệm định lượng PIVKA-II
- 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: AUTOBIO DIAGNOSTICS CO., LTD., No. 87 Jingbei Yi Road, National Eco & Tech Development Area, 450016 Zhengzhou, CHINA
- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành: CÔNG TY TNHH Y TẾ MINH NHẬT, Số 369 Đường Lâm Du, Phường Bồ Đề, Thành phố Hà Nội.
- 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 07 tháng 05 năm 2026./.

89/QĐ-HTTB

Nơi nhận:

- CÔNG TY TNHH Y TẾ MINH NHẬT;
- 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:

Xét nghiệm PIVKA-II CLIA Microparticles dựa trên hệ thống xét nghiệm miễn dịch vi hạt phát quang hóa học (CLIA Microparticles) hoàn toàn tự động để định lượng PIVKA-II (Protein được tạo ra do thiếu vitamin K hoặc chất đối kháng-II) trong huyết thanh người. Việc xác định PIVKA-II trong lâm sàng được sử dụng để theo dõi động thái của bệnh nhân, hỗ trợ theo dõi tiến triển bệnh hoặc xác định phương pháp điều trị ung thư gan

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 lượng PIVKA-II	PIVKA-II CLIA Microparticles	CMB2001	50 xét nghiệm*1/ Hộp	AUTOBIO DIAGNOSTIC S CO., LTD.	No.199, 15th Ave, National Eco & Tech Zone, 450016 Zhengzhou	CHINA
2	Bộ xét nghiệm định lượng PIVKA-II	PIVKA-II CLIA Microparticles	CMB2002	100 xét nghiệm*1/ Hộp	AUTOBIO DIAGNOSTIC S CO., LTD.	No.199, 15th Ave, National Eco & Tech Zone, 450016 Zhengzhou	CHINA
3	Bộ xét nghiệm định lượng PIVKA-II	PIVKA-II CLIA Microparticles	CMB2003	100 xét nghiệm*2/ Hộp	AUTOBIO DIAGNOSTIC S CO., LTD.	No.199, 15th Ave, National Eco & Tech Zone, 450016 Zhengzhou	CHINA
4	Bộ xét nghiệm định lượng PIVKA-II	PIVKA-II CLIA Microparticles	CMB2005	50 xét nghiệm*2/ Hộp	AUTOBIO DIAGNOSTIC S CO., LTD.	No.199, 15th Ave, National Eco & Tech Zone, 450016 Zhengzhou	CHINA

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
5	Bộ xét nghiệm định lượng PIVKA-II	PIVKA-II CLIA Microparticles	CMB2004	100 xét nghiệm*5/ Hộp	AUTOBIO DIAGNOSTIC S CO., LTD.	No.199, 15th Ave, National Eco & Tech Zone, 450016 Zhengzhou	CHINA