

Số: 2601715ĐKLH/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: Thuốc thử xét nghiệm định lượng H-FABP
- 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: Shenzhen Lifotronic Technology Co., Ltd, Lifotronic Tower No. 8, Qiuzhi East Road Guancheng Community, Guanhu Street Longhua 518110 Shenzhen, CHINA
- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành: CÔNG TY TNHH PHÁT TRIỂN VÀ CHUYỂN GIAO CÔNG NGHỆ THỊNH PHÁT, Số 9, ngõ 14, phố Thạch Cầu, Phường Long Biên, 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 PHÁT TRIỂN VÀ  
CHUYÊN GIAO CÔNG NGHỆ THỊNH  
PHÁT;

- 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 miễn dịch dùng cho định lượng in vitro H-FABP trong huyết thanh và huyết tương người. Được sử dụng lâm sàng để hỗ trợ chẩn đoán nhồi máu cơ tim cấp.

### 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 H-FABP	Heart-type Fatty Acid Binding Protein (Electrochemiluminescence Immunoassay)	691023	100 xét nghiệm/ hộp	Shenzhen Lifotronic Technology Co., Ltd	Lifotronic Tower No. 8, Qiuzhi East Road Guancheng Community, Guanhu Street Longhua 518110 Shenzhen	CHINA
2	Thuốc thử xét nghiệm định lượng H-FABP	Heart-type Fatty Acid Binding Protein (Electrochemiluminescence Immunoassay)	691024	2*100 xét nghiệm/ hộp	Shenzhen Lifotronic Technology Co., Ltd	Lifotronic Tower No. 8, Qiuzhi East Road Guancheng Community, Guanhu Street Longhua 518110 Shenzhen	CHINA
3	Thuốc thử xét nghiệm định lượng H-FABP	Heart-type Fatty Acid Binding Protein (Electrochemiluminescence Immunoassay)	691025	50 xét nghiệm/ hộp	Shenzhen Lifotronic Technology Co., Ltd	Lifotronic Tower No. 8, Qiuzhi East Road	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
						Guancheng Community, Guanhu Street Longhua 518110 Shenzhen	
4	Thuốc thử xét nghiệm định lượng H-FABP	Heart-type Fatty Acid Binding Protein (Electrochemiluminescence Immunoassay)	691026	2*50 xét nghiệm/ hộp	Shenzhen Lifotronic Technology Co., Ltd	Lifotronic Tower No. 8, Qiuzhi East Road Guancheng Community, Guanhu Street Longhua 518110 Shenzhen	CHINA