

THÔNG TIN

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

Số công bố: 260001556/PCBB-HN

Ngày công bố: 20/05/2026

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH KỸ THUẬT NAM PHƯƠNG

2. Địa chỉ: Số 18/299/48 Đường Hoàng Mai, Phường Tương Mai, Thành phố Hà Nội

3. Số văn bản của cơ sở: 38/2026/NP Ngày: 20/05/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại B

Tên thiết bị y tế: Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng các thông số hóa sinh

Tên thương mại (nếu có):

Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):

Chủng loại: SERUM PROTEIN MULTI-CALIBRATOR 1

Mã sản phẩm (nếu có):

ODR3021

Quy cách đóng gói: Hộp 6 lọ x 2 mL CAL 1-6

Mục đích sử dụng: Được thiết kế để sử dụng với thuốc thử đo độ đục miễn

dịch được liệt kê bên dưới nhằm xác định immunoglobulin G,

immunoglobulin A, immunoglobulin M, bổ thể 3, bổ thể 4, transferrin, protein

phản ứng C, kháng thể kháng liên cầu và ferritin theo phương pháp định lượng

trên máy phân tích tự động AU/DxC AU của Beckman Coulter. Chất hiệu

chuẩn được pha chế từ huyết thanh của người với các giá trị thành phần được

điều chỉnh (nếu cần) bằng cách thêm hóa chất phân tích và các protein huyết

thanh phù hợp. Các thuốc thử bao gồm: IgG (OSR61172), IgA (OSR61171),

IgM (OSR61173), C3 (OSR6159), C4 (OSR6160), Transferrin (OSR6152),

CRP (OSR6147), ASO (OSR6194), Ferritin (OSR61203).

Tên cơ sở sản xuất: Cliniqa Corporation

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 495 Enterprise Street, San Marcos, CA 92078,

UNITED STATES

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: Tiêu chuẩn nhà sản xuất

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: Beckman Coulter, Inc.

Địa chỉ chủ sở hữu: 250 S. Kraemer Blvd., Brea, CA 92821, UNITED STATES

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 kỹ thuật bằng tiếng Việt kèm theo tài liệu về nguyên vật liệu, về an toàn của sản phẩm, quy trình sản xuất, các báo cáo nghiên cứu lâm sàng và tiền lâm sàng bao gồm báo cáo độ ổn định đối với thuốc thử, chất hiệu chuẩn, vật liệu kiểm soát in vitro	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