

THÔNG TIN

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

Số công bố: 260000908/PCBA-HN

Ngày công bố: 20/05/2026

- Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI KỸ THUẬT TPCOM
- Địa chỉ: CĂN HỘ SỐ 6 – KHU TẬP THỂ TRUNG TÂM GIÁM ĐỊNH MÁY NÔNG NGHIỆP, NGÕ 56 NGÕ XUÂN QUẢNG, Xã Gia Lâm, Thành phố Hà Nội
- Số văn bản của cơ sở: 1905263/CBA-TBC Ngày: 20/05/2026
- Thiết bị y tế thuộc loại A
Tên thiết bị y tế: IVD chất rửa
Tên thương mại (nếu có):
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):
Chủng loại: STAC-RINSE-MR

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: Chất rửa được sử dụng kết hợp với máy phân tích huyết học tự động và máy phân tích cặn nước tiểu để đếm tế bào máu. Mục đích của dung dịch là loại bỏ hemolysin, cặn tế bào và các thành phần protein trong máu khỏi đường dẫn chất lỏng của máy phân tích huyết học, và cặn tế bào cùng các thành phần protein trong đường dẫn chất lỏng của máy phân tích cặn nước tiểu. Sản phẩm dành cho mục đích sử dụng chuyên nghiệp trong phòng thí nghiệm.

Tên cơ sở sản xuất: Shanghai STAC Biotechnology Co., Ltd

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Building 117, No. 166, Meiyue Road, (Shanghai) Pilot Free Trade Zone, CHINA

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

- 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: Shanghai STAC Biotechnology Co., Ltd

Địa chỉ chủ sở hữu: Building 117, No. 166, Meiyue Road, (Shanghai) Pilot Free Trade Zone, 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 A.	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	Tài liệu hướng dẫn sử dụng của thiết bị y tế	x
8	Mẫu nhãn thiết bị y tế	x
9	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