

Số: 2602116ĐKLH/HTTB-ĐKKD

Hà Nội, ngày 02 tháng 06 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: Chỉ phẫu thuật tự tiêu
- Tên thương mại (nếu có):
- Mã Global Medical Device Nomenclature - GMDN (nếu có):
- Loại thiết bị y tế: TBYT Loại D
- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu thiết bị y tế: Ethicon, LLC, 475 C Street, Los Frailes Industrial Park, Suite 401, Guaynabo, Puerto Rico, 00969, UNITED STATES
- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành: CÔNG TY TNHH JOHNSON & JOHNSON (VIỆT NAM), Tầng 12, Tòa nhà Vietcombank, Số 5 Công Trường Mê Linh, Phường Sài Gòn, Thành phố Hồ Chí Minh.
- 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 02 tháng 06 năm 2026./.

110/QĐ-HTTB

***Nơi nhận:***

- CÔNG TY TNHH JOHNSON &  
JOHNSON (VIỆT NAM);
- 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:

Chỉ phẫu thuật STRATAFIX Spiral PDS Plus Device được chỉ định sử dụng để khâu nối mô mềm tại những vị trí thích hợp sử dụng chỉ tự tiêu.

### 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	Chỉ phẫu thuật tự tiêu	STRATAFIX Spiral PDS Plus Knotless Tissue Control Device	SXPP1B101, SXPP1B102, SXPP1B103, SXPP1B104, SXPP1B105, SXPP1B107, SXPP1B108, SXPP1B109, SXPP1B110, SXPP1B111, SXPP1B112, SXPP1B113, SXPP1B114, SXPP1B115, SXPP1B116, SXPP1B117, SXPP1B118, SXPP1B119, SXPP1B120, SXPP1B201, SXPP1B202, SXPP1B203, SXPP1B204, SXPP1B205, SXPP1B401, SXPP1B402, SXPP1B403, SXPP1B404, SXPP1B406, SXPP1B408, SXPP1B409, SXPP1B411, SXPP1B412, SXPP1B413, SXPP1B414, SXPP1B415, SXPP1B418, SXPP1B422, SXPP1B423, SXPP1B424, SXPP1B425, SXPP1B427, SXPP1B429, SXPP1B430, SXPP1B431, SXPP1B451, SXPP1B452, SXPP1B453,		Ethicon, LLC	Highway 183 Km 8.3, San Lorenzo, Puerto Rico, 00754	UNITED STATES

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
			SXPP1B455, SXPP1B456, SXPP1B457, SXPP1B458, SXPP1B405, SXPP1B407, SXPP1B410, SXPP1B419, SXPP1B421, SXPP1B428, SXPP1B417, SXPP1B420, SXPP1B426, SXPP1B454, SXPP1B416, SXPP1B450, SXPP1B432, SXPP1B433, SXPP1B434.				