

**SỞ Y TẾ
HÀ NỘI**

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

THÔNG TIN

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

Số công bố: 260001405/PCBA-HN

Ngày công bố: 17/07/2026

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: 59/2026/NP Ngày: 17/07/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại A

Tên thiết bị y tế: IVD rửa dùng cho máy phân tích thành phần huyết sắc tố

Tên thương mại (nếu có):

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

Chủng loại: Premier RESOLUTION PISTON WASH REAGENT

Mã sản phẩm (nếu có):

01-03-0093

Quy cách đóng gói: Can 940 mL

Mục đích sử dụng: Premier Resolution Piston Wash Reagent của hãng Trinity Biotech được sử dụng cho máy Premier

Resolution. Không có sản phẩm thay thế nào khác được sử dụng, đăng ký, cấp phép hoặc ủy quyền.

Không có mục đích sử dụng nào khác của sản phẩm được chỉ định, đăng ký, cấp phép hoặc ủy quyền.

Premier Resolution System là hệ thống sắc ký lỏng hiệu năng cao tự động (HPLC) có khả năng

phân tách các loại hemoglobin (huyết sắc tố) trong mẫu máu tĩnh mạch toàn phần để định lượng

các hemoglobin bình thường (A, A2 và F) và định tính các biến thể chính của hemoglobin như S,

C, D-Los Angeles và E ở người trưởng thành, trẻ vị thành niên, trẻ em và trẻ sơ sinh. Xét nghiệm

được thực hiện trên mẫu máu tĩnh mạch toàn phần được thu thập trong các ống lấy máu chứa chất

chống đông K2EDTA, K3EDTA, natri heparin hoặc lithi heparin.

Premier Resolution System chỉ được sử dụng cho mục đích chuyên môn trong phòng xét nghiệm.

Premier Resolution System được sử dụng cùng các thành phần phân tích và thuốc thử được cung

cấp bởi hãng Trinity Biotech.

Sản phẩm được sử dụng trong chẩn đoán in vitro.

Tên cơ sở sản xuất: Trinity Biotech do Brasil Comércio e Importação Ltda

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Estm. Vereador Lamartine José de Oliveira, 1259 - Letra A - Da Roseira, 37640-000 - Extrema - MG, BRAZIL

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: Trinity Biotech (Primus Corporation dba Trinity Biotech)

Địa chỉ chủ sở hữu: 4231 East 75th Terrace, Kansas City, Missouri, 64132, 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 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
10	Tài liệu khác (nếu có)	x