

BỘ Y TẾ**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM****Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**

Số: 2920 /BYT-TB-CT
V/v cấp phép nhập khẩu TTBYT

Hà Nội, ngày 20 tháng 5 năm 2016

Kính gửi: Công ty TNHH Đầu tư Phan

Căn cứ Thông tư số 30/2015/TT-BYT ngày 12/10/2015 của Bộ Y tế quy định việc nhập khẩu trang thiết bị y tế.

Xét nội dung đề nghị tại công văn 01.2/PHAN-BYT/2016 ngày 06/4/2016 của đơn vị nhập khẩu về việc nhập khẩu trang thiết bị y tế. Bộ Y tế đã tổ chức họp thẩm định hồ sơ nhập khẩu và duyệt cấp giấy phép nhập khẩu các trang thiết bị y tế (mới 100%) theo danh mục như sau:

| TT | TÊN TRANG THIẾT BỊ Y TẾ | CHUNG LOẠI | HÀNG, NƯỚC SẢN XUẤT | HÀNG, NƯỚC CHỦ SỞ HỮU |
|----|---|-------------------|--|-----------------------|
| * | Hàng do hãng GRAND RICHFIELD SINGAPORE PTE. LTD phân phối: | | | |
| 1 | Chất thử, hoá chất chẩn đoán dùng cho máy phân tích huyết học | Danh mục đính kèm | PT. INTI DIAGONTAMA SELARAS, INDONESIA | |

| TT | Mã hàng | Tên hoá chất | Đóng gói | TT | Mã hàng | Tên hoá chất | Đóng gói |
|----|---------|----------------------------------|----------|----|---------|------------------------|----------|
| 1 | 12201 | DIATON-CD 1.6 DILUENT | 20 lít | 8 | 12302 | DIASHEATH-CD 3/3.5/3.7 | 20 lít |
| 2 | 12202 | DIA-RINSE-CD 1.6 | 20 lít | 9 | 12303 | DIA-RINSE-CD 3.5/3.7 | 20 lít |
| 3 | 12203 | DIALYSE-CD 1.6 | 5 lít | 10 | 12305 | DIALYSE VIC-CD 3.5/3.7 | 5 lít |
| 4 | 12501 | DIATON/SHEATH-CD 3.2 | 20 lít | 11 | 23101 | DIATON-SYS-DILUENT | 20 lít |
| 5 | 12502 | DIALYSE-CD 3.2 | 5 lít | 12 | 23105 | DIALYSER-SYS-SHB | 5 lít |
| 6 | 12503 | DIAGLOBIN-CD 3.2 | 5 lít | 13 | 23303 | DIASTROMLYSER-SYS- FBA | 5 lít |
| 7 | 12301 | DIATON-CD 3/3.5/3.7 DIFF DILUENT | | | | | 20 lít |

Đề nghị đơn vị nhập khẩu thực hiện đúng các quy định hiện hành về nhập khẩu trang thiết bị y tế. Về nhãn hàng hoá phải theo đúng quy định pháp luật về nhãn, đồng thời phải chịu trách nhiệm về số lượng, trị giá và chất lượng các trang thiết bị y tế nhập khẩu theo quy định của pháp luật.

Giấy phép nhập khẩu này có hiệu lực một (01) năm kể từ ngày ký ban hành.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Bộ trưởng Bộ Y tế (để báo cáo);
- Hải quan cửa khẩu;
- Thanh tra Bộ;
- Công TTĐT Bộ Y tế;
- Lưu: VT, TB-CT(2b).

