

Ngày 24/6/2022, Bộ Y tế ban hành Quyết định số 1640/Q-BYT về việc thu hồi số lưu hành trang thiết bị y tế, có hiệu lực từ ngày 24/6/2022. Theo đó, Bộ trưởng Bộ Y tế quyết định thu hồi số lưu hành trang thiết bị y tế 2000001KLH/BYT-TB-CT đã cấp Bộ Y tế cấp theo Quyết định số 5071/Q-BYT ngày 04/12/2020, cụ thể như sau:

1. Công ty đăng ký: Công ty Cổ phần Công nghệ Việt Á, 372A/8 Hồ Văn Huê, Phường 09, Quận Phú Nhuận, Thành phố Hồ Chí Minh.
2. Công ty sản xuất: Chi nhánh Công ty Cổ phần Công nghệ Việt Á tại Bình Dương, 1/9A Quốc lộ 1A, Khu phố Bình Hưng 2, Phường An Bình, Thành phố Dĩ An, Tỉnh Bình Dương, Việt Nam.
3. Chủ sở hữu trang thiết bị y tế: Công ty Cổ phần Công nghệ Việt Á, 372A/8 Hồ Văn Huê, Phường 09, Quận Phú Nhuận, Thành phố Hồ Chí Minh.
4. Tên trang thiết bị y tế: Bộ trang thiết bị y tế chẩn đoán in vitro phát hiện RNA của vi rút Corona (SARS-CoV-2), chủng loại: LightPower iVASARS-CoV-2 1st RT-rPCR Kit.

*(Gi kèm Quyết định số 1640/Q-BYT ngày 24/6/2022)*

</documents/350450/0/1640-BYT.pdf/a4df40fe-33c7-4968-ad2a-71bcdbda7742>