



PHỤ LỤC

ATTACHMENT

(Kèm theo quyết định số:5.2022/QĐ - VPCNCL ngày 06 tháng 01 năm 2022 của giám đốc Văn phòng Công nhận Chất lượng)

Tên phòng xét nghiệm: **Khoa Di truyền và Sinh học Phân tử**

Medical Testing Laboratory **Humans Genetics Department**

Cơ quan chủ quản: **Bệnh viện Nhi Trung ương**

Organization: **Vietnam National Children's Hospital**

Lĩnh vực xét nghiệm: **Sinh**

Field of medical testing: **Biological**

Người phụ trách/ *Representative:* **TS.BS Ngô Diễm Ngọc/ NGO Diem Ngoc. Medical doctor, PhD**

Người có thẩm quyền ký/ *Approved signatory :*

TT	Họ và tên/ <i>Name</i>	Phạm vi được ký/ <i>Scope</i>
1.	Ngô Diễm Ngọc	Tất cả các xét nghiệm/ <i>All of tests</i>
2.	Nguyễn Thị Phương Mai	
3.	An Thùy Lan	

Số hiệu/ *Code:* **VILAS Med 038**

Hiệu lực/ *Validation:* **06/01/2025**

Địa chỉ/ *Address:* **Tầng 3, nhà A, bệnh viện Nhi Trung Ương**

Địa điểm/ *Location:* **Tầng 3, nhà 15 tầng, Số 18/879 La Thành, Đống Đa, Hà Nội**

Điện thoại/ *Tel:* (024) 62738594

Fax:

E-mail: xnditruyen@nch.org.vn

Website: www.ditruyen.com

DANH MỤC CHỈ TIÊU XÉT NGHIỆM*LIST OF MEDICAL TESTS***VILAS Med 038****Lĩnh vực xét nghiệm: Vi sinh***Dicipline of medical testing: Microbiology*

STT No.	Loại mẫu (chất chống đông-nếu có) <i>Type of sample (speciment)/ anticoagulant (if any)</i>	Tên các chỉ tiêu xét nghiệm cụ thể <i>(The name of medical tests)</i>	Kỹ thuật xét nghiệm <i>(Technical test)</i>	Phương pháp xét nghiệm <i>(Test method)</i>
1.	Máu/ EDTA Blood/ EDTA	Xác định 5 đột biến thường gặp trên gen <i>HbA1, HbA2</i> <i>Detection of 5 popular mutations on HbA1, HbA2 gene</i>	Phát hiện đột biến gen HbA, nằm trên cánh ngắn nhiễm sắc thể 16 (16p13.3) gây bệnh Alpha Thalassemia. <i>Identification the mutations on HbA genes, on the short arms of the chromosome 16 (16p13.3) causing the Alpha Thalassemia disease</i>	QTXN.DT.001 (2020) và/and QTXN.DT.002 (2020)
2.		Xác định 9 đột biến thường gặp trên gen <i>Hbb</i> <i>Detection of 9 popular mutations on Hbb gene</i>	Phát hiện đột biến gen β - globin nằm trên cánh ngắn NST 11 qui định (11p15.5) gây bệnh Beta Thalassemia. <i>Identification the mutations on β-globin genes, on the short arms of the chromosome 11 (11p15.5) causing the Beta Thalassemia disease</i>	QTXN.DT.001 (2020) và/and QTXN.DT.003 (2020)

Ghi chú/Note:**- QTXN.DT...: Phương pháp nội bộ/ *Developed laboratory method***