



DANH MỤC CHỈ TIÊU XÉT NGHIỆM ĐƯỢC CÔNG NHẬN
LIST OF ACCREDITED MEDICAL TESTS
(Kèm theo quyết định số: /QĐ - VPCNCL ngày tháng 8 năm 2024
của Giám đốc Văn phòng Công nhận Chất lượng)

Tên phòng xét nghiệm: **Khoa Di truyền & Sinh học Phân tử**
Medical Testing Laboratory **Department of Genetics and Molecular Biology**
Cơ quan chủ quản: **Viện Huyết học – Truyền máu Trung Ương**
Organization: **National Institute of Hematology and Blood Transfusion**
Lĩnh vực xét nghiệm: **Huyết học**
Field of medical testing: **Hematology**
Người phụ trách/ *Representative:* **TS. Dương Quốc Chính**
Số hiệu/ *Code:* **VILAS Med 088**

Hiệu lực công nhận có giá trị từ/ *Period of Accreditation is valid from:* /8/2024 đến/to: 17/03/2025.

Địa chỉ/ *Address:* **Tầng 11, nhà H, Viện Huyết học – Truyền máu TW**
11th floor, H building, National Institute of Hematology and Blood Transfusion

Địa điểm/ *Location:* **Số 1, Phạm Văn Bạch, Phường Yên Hòa, Quận Cầu Giấy, Hà Nội, Việt Nam**
No.1, Pham Van Bach Str., Yen Hoa ward, Cau Giay district, Ha Noi, Viet Nam

Điện thoại/ *Tel:* **024-37821892 (ext.564)**

E-mail: **chinhduong.nihbt@gmail.com**

Website: **www.nihbt.org.vn**

DANH MỤC CHỈ TIÊU XÉT NGHIỆM ĐƯỢC CÔNG NHẬN**LIST OF ACCREDITED MEDICAL TESTS****VILAS Med 088**Lĩnh vực xét nghiệm: **Huyết học**Discipline of medical testing: **Hematology**

TT	Loại mẫu (chất chống đông- nếu có) <i>Type of sample (anticoagulant-if any)</i>	Tên các chỉ tiêu xét nghiệm <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 ngoại vi dịch, hút tủy xương (EDTA) <i>Peripheral blood (EDTA)</i> Bone marrow aspirates	Phát hiện đột biến JAK2V617F bằng kỹ thuật AS-PCR <i>Detection of JAK2V617F mutation by AS-PCR method.</i>	Kỹ thuật AS-PCR. (Sử dụng các cặp mồi đặc hiệu để phát hiện đột biến JAK2V617F) <i>Allele specific PCR (using specific primers to detect JAK2V617F mutation)</i>	QT.DT.14 (2020)
2.	Máu ngoại vi, (EDTA) Tế bào dịch ối <i>Peripheral blood, (EDTA)</i> Amniotic cell	Xác định các đột biến phổ biến gây bệnh alpha thalassemia (c.2delT) <i>Detection of frequent mutations causing alpha thalassemia (c.2delT).</i>	Kỹ thuật Multiplex- PCR (Sử dụng các cặp mồi đặc hiệu để phát hiện các đột biến) <i>Multiplex-PCR (Using specific primers to detect mutations)</i>	QT.DT.06 (2020)

Ghi chú/ Note:

- QT.DT: Phương pháp nội bộ của PXN/ *Laboratory Developed Method*
Trường hợp Khoa Di truyền & Sinh học Phân tử cung cấp dịch vụ xét nghiệm phải đăng ký hoạt động và được cấp giấy chứng nhận đăng ký hoạt động theo quy định của pháp luật trước khi cung cấp dịch vụ này/ *It is mandatory for the Department of Genetics and Molecular Biology that provides the medical testing services must register their activities and be granted a certificate of registration according to the law before providing the service.*

