

Số: 190000932/PCBA-HN

Thành phố Hà Nội, ngày 22 tháng 07 năm 2019

PHIẾU TIẾP NHẬN

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

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH LÊ LỢI
2. Địa chỉ: Số 11 ngõ 10 Phố Lê Lợi, Phường Nguyễn Trãi, Quận Hà Đông, Hà Nội, Phường Nguyễn Trãi, Quận Hà Đông, Thành phố Hà Nội
3. Số văn bản đề nghị của cơ sở: 1/LL-PL/2019 Ngày: 09/07/2019
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A
Tên trang thiết bị y tế: BÔNG Y TẾ
Chủng loại/mã sản phẩm: KACHIPHAR/300590
Tên cơ sở sản xuất: Hubei Qianjiang Kingphar Medical Material Co., LTD
Địa chỉ cơ sở sản xuất: Yuanguang Rd Industrial Park, Qianjiang, Hubei, China
Tiêu chuẩn áp dụng: EN ISO 13485:2012 + AC:2012, EC Certificate
5. Thông tin về chủ sở hữu trang thiết bị y tế :
Tên chủ sở hữu: Hubei Qianjiang Kingphar Medical Material Co., LTD
Địa chỉ chủ sở hữu: Yuanguang Rd Industrial Park, Qianjiang, Hubei, China
6. Thông tin về cơ sở bảo hành:
7. Thành phần hồ sơ:

1	Phụ lục chi tiết trang thiết bị y tế	X
2	Bản phân loại trang thiết bị y tế	X
3	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng còn hiệu lực tại thời điểm nộp hồ sơ.	X
4	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu trang thiết bị y tế	X
5	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	X
6	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật TTBYT theo mẫu số 1 Phụ lục 8	X
7	Giấy chứng nhận hợp chuẩn hoặc Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	X
8	Tài liệu hướng dẫn sử dụng của trang thiết bị y tế	X
9	Mẫu nhãn sẽ sử dụng khi lưu hành tại Việt Nam của trang thiết bị y tế	X

10	Giấy chứng nhận lưu hành tự do còn hiệu lực tại thời điểm nộp hồ sơ đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu hoặc Phiếu tiếp nhận hồ sơ công bố đủ điều kiện sản xuất trang thiết bị y tế đối với TTBYT sản xuất trong nước	x
----	--	---

NGƯỜI TIẾP NHẬN HỒ SƠ

Nguyễn Minh Hải
Chánh Văn phòng