

Số: 190001091/PCBA-HN

Thành phố Hà Nội, ngày 14 tháng 08 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 THIẾT BỊ KỸ THUẬT HTC
2. Địa chỉ: Số 25, Ngõ 218 Đường Lạc Long Quân, Phường Bưởi, Quận Tây Hồ, Thành Phố Hà Nội, Việt Nam, Phường Bưởi, Quận Tây Hồ, Thành phố Hà Nội
3. Số văn bản đề nghị của cơ sở: 020608/HTC/2019 Ngày: 07/08/2019

4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A

Tên trang thiết bị y tế: Bộ kit thay thế dẫn kim Ultra-Pro II dùng 1 lần

Chủng loại/mã sản phẩm: Bộ kit thay thế dẫn kim Ultra-Pro II dùng 1 lần/610-608

Tên cơ sở sản xuất: CIVCO Medical Solutions

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 102 First Street South Kalona, IA 52247-9589, PO BOX 933598, ATLANTA GA 31193-3598, USA

Tiêu chuẩn áp dụng: ISO 13485-2016

5. Thông tin về chủ sở hữu trang thiết bị y tế :

Tên chủ sở hữu: CIVCO Medical Solutions

Địa chỉ chủ sở hữu: 102 First Street South Kalona, IA 52247-9589, PO BOX 933598, ATLANTA GA 31193-3598, USA

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