

Số: 190001055/PCBA-HCM

Tp Hồ Chí Minh, ngày 27 tháng 09 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 MEDIGROUP VIỆT NAM
2. Địa chỉ: Tầng 10, Tòa nhà Etown Central, 11 Đoàn Văn Bơ, Phường 12, Quận 4, Thành phố Hồ Chí Minh
3. Số văn bản đề nghị của cơ sở: 26.19-SB/MG-MOH Ngày: 24/09/2019

**4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A**

Tên trang thiết bị y tế: Hóa chất pha loãng mẫu nước tiểu cho xét nghiệm điện di Protein

Chủng loại/mã sản phẩm: CAPI 3 URINE/2513

Tên cơ sở sản xuất: SEBIA

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 27, rue Léonard de Vinci, Parc Technol. Léonard de Vinci, CP 8010 Lisses, 91008 Evry Cedex, France

Tiêu chuẩn áp dụng: ISO 13485

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

Tên chủ sở hữu: SEBIA

Địa chỉ chủ sở hữu: 27, rue Léonard de Vinci, Parc Technol. Léonard de Vinci, CP 8010 Lisses, 91008 Evry Cedex, France

**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

Phạm Thị Thanh Huyền