

Số: 190001697/PCBA-HN

Thành phố Hà Nội, ngày 27 tháng 11 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 CỔ PHẦN THƯƠNG MẠI VÀ SẢN XUẤT ĐỒ GIA
2. Địa chỉ: Số nhà 15, ngách 28/90 phố Đại Linh - Phường Trung Văn - Quận Nam Từ Liêm - Hà Nội, Phường Trung Văn, Quận Nam Từ Liêm, Thành phố Hà Nội
3. Số văn bản đề nghị của cơ sở: 15/VBCB-DOGIA/2019 Ngày: 19/11/2019

4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A

Tên trang thiết bị y tế: Bộ phận kết nối

Chủng loại/mã sản phẩm: MD-M-1; MD-M-2; MD-M-3; MD-M-4; MD-L-1; MD-L-2; MD-L-3; MD-L-4

Tên cơ sở sản xuất: Shenzhen Antmed Co., Ltd

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 18 JinhuiAve., Pingshan New District, Shenzhen, 518122 China

Tiêu chuẩn áp dụng: ISO ; CE

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

Tên chủ sở hữu: Shenzhen Antmed Co., Ltd

Địa chỉ chủ sở hữu: 18 JinhuiAve., Pingshan New District, Shenzhen, 518122 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