

Số: 200000040/PCBSX-HN

Thành phố Hà Nội, ngày 03 tháng 04 năm 2020

PHIẾU TIẾP NHẬN

Hồ sơ công bố đủ điều kiện sản xuất trang thiết bị y tế

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM QUỐC TẾ THĂNG LONG
2. Địa chỉ: TT10-11, Khu ĐTM Văn Phú, Phường Phú La, Quận Hà Đông, Thành phố Hà Nội
(Sản xuất tại: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM QUỐC TẾ THĂNG LONG; Địa chỉ: Khu công nghiệp Nguyên Khê, Tổ 61, Thị trấn Đông Anh, Huyện Đông Anh, Thành phố Hà Nội)
3. Điện thoại: 0945536848 Fax:
4. Số văn bản đề nghị của cơ sở: 01/CBSX-TL Ngày: 25/03/2020
5. Tên trang thiết bị y tế cơ sở công bố sản xuất:
Dung dịch, hỗn dịch dạng xịt tai, mũi, họng, răng miệng, Dung dịch, gel, muối, bột vệ sinh cơ quan sinh dục, Dung dịch, hỗn dịch rửa vết thương, Kem, gel, dung dịch, dầu, cao xoa bóp, Kem bôi trĩ, gel, bột ngâm trĩ có nguồn gốc thảo dược, Muối thảo dược tắm, ngâm chân, Nước muối sinh lý, Dung dịch chứa cồn Povidone, Băng dán hoặc các sản phẩm thẩm thấu dược chất, Viên đặt phụ khoa thảo dược, Kem, gel, dầu, cao dùng ngoài da, Dung dịch, hỗn dịch, muối, bột vệ sinh tai, mũi, họng, răng miệng
6. Thành phần hồ sơ:

1	Văn bản phân công, bổ nhiệm người phụ trách chuyên môn của cơ sở sản xuất	x
2	Bản xác nhận thời gian công tác	x
3	Văn bằng, chứng chỉ đào tạo về kỹ thuật thiết bị y tế hoặc quản lý thiết bị y tế của người phụ trách chuyên môn	x
4	Văn bản công bố đủ điều kiện sản xuất	x
5	Bản kê khai nhân sự	x
6	Văn bản phân công, bổ nhiệm người phụ trách chuyên môn của cơ sở sản xuất	x
7	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng	x

NGƯỜI TIẾP NHẬN HỒ SƠ

Nguyễn Minh Hải
Chánh Văn phòng