



**CÔNG TY CỔ PHẦN
DƯỢC ENLIE**

Số: 1-21/2022/CV-ELP

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Bình Dương, ngày 18 tháng 1 năm 2022

VĂN BẢN CÔNG BỐ

Tiêu chuẩn áp dụng của trang thiết bị y tế thuộc loại A

Kính gửi: SỞ Y TẾ TỈNH BÌNH DƯƠNG

1. Tên cơ sở: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC ENLIE

Mã số thuế: 3700683163

Địa chỉ: Đường NA6, Khu Công Nghiệp Mỹ Phước 2, phường Mỹ Phước, thị xã Bến Cát, tỉnh Bình Dương, Việt Nam.

Điện thoại cố định: 0274.3553326

Fax: 0274.3559899

Email: enlie.pharma.rd@gmail.com

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: AN MẠNH HÙNG

Số CMND/Định danh/ Hộ chiếu: 024530739 Ngày cấp: 29/07/2013 Nơi cấp: TP. Hồ Chí Minh

Điện thoại cố định: 0274.3553326

Điện thoại di động: 0913734799

3. Trang thiết bị y tế loại A

Tên trang thiết bị y tế: Nước súc miệng Clorhexidin Enlievir

Tên thương mại:

Mã Global Medical Device Nomenclature - GMDN (nếu có):

Chủng loại: Thiết bị đơn lẻ

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói (nếu có): Chai 60ml, chai 80ml, chai 100ml, chai 150ml, chai 200ml, chai 250ml, chai 500ml, can 1 lít, can 5 lít. 1 chai/hộp + cốc đong + tờ hướng dẫn sử dụng.

Mục đích sử dụng:



- Dung dịch dùng vệ sinh răng, miệng và họng, giúp làm sạch răng, miệng, lưỡi và các mảng bám răng.
- Bảo vệ vùng hầu họng và khoang miệng trước tác động của vi khuẩn, virus; Góp phần ngăn ngừa sự phát triển của vi khuẩn có hại, bảo vệ vùng họng, khoang miệng không bị nhiễm khuẩn.
- Giúp khử mùi hôi, làm thơm và dịu mát miệng khi bị nhiệt miệng.
- Dùng trước và sau khi phẫu thuật nha khoa để ngăn ngừa nhiễm khuẩn.
- Hỗ trợ điều trị và dự phòng viêm nha chu, viêm họng, chảy máu chân răng, đau

Tên cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược Enlie.

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Đường NA6, Khu Công Nghiệp Mỹ Phước 2, phường Mỹ Phước, thị xã Bến Cát, tỉnh Bình Dương, Việt Nam.

Tiêu chuẩn áp dụng: ELP-011-21

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

Tên chủ sở hữu: **CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC ENLIE.**

Địa chỉ: Đường NA6, KCN Mỹ Phước 2, Phường Mỹ Phước, TX. Bến Cát, Tỉnh Bình Dương.

Công bố tiêu chuẩn áp dụng của trang thiết bị y tế thuộc loại A

Hồ sơ kèm theo gồm:

1.	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng ISO 13485	<input checked="" type="checkbox"/>
2.	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu trang thiết bị y tế	<input checked="" type="checkbox"/>
3.	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	<input checked="" type="checkbox"/>
4.	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật trang thiết bị y tế bằng tiếng Việt	<input checked="" type="checkbox"/>
5.	Tài liệu kỹ thuật mô tả chức năng, thông số kỹ thuật của trang thiết bị y tế do chủ sở hữu trang thiết bị y tế ban hành	<input type="checkbox"/>
6.	Tài liệu kỹ thuật bằng tiếng Việt kèm theo tài liệu về nguyên vật liệu, về an toàn của sản phẩm, quy trình sản xuất, các báo cáo nghiên cứu lâm sàng và tiền lâm sàng bao gồm báo cáo độ ổn định đối với thuốc thử, chất hiệu chuẩn, vật liệu kiểm soát in vitro.	<input type="checkbox"/>
7.	Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	<input checked="" type="checkbox"/>
8.	Giấy chứng nhận hợp chuẩn	<input type="checkbox"/>

0683

ÔNG T
Ổ PH
DUỐC
ENLIE

AT-T.B

9.	Đối với trang thiết bị y tế sản xuất trong nước: kết quả đánh giá các thông số hóa, lý, vi sinh và các thông số khác do cơ sở đủ điều kiện theo quy định của pháp luật về đánh giá sự phù hợp cấp hoặc Giấy chứng nhận đánh giá chất lượng do cơ quan có thẩm quyền của Việt Nam cấp đối với trang thiết bị y tế chẩn đoán in vitro	<input checked="" type="checkbox"/>
10.	Tài liệu hướng dẫn sử dụng của trang thiết bị y tế bằng tiếng Việt; đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu kèm theo bản gốc bằng tiếng Anh do chủ sở hữu trang thiết bị y tế ban hành	<input checked="" type="checkbox"/>
11.	Mẫu nhãn trang thiết bị y tế	<input checked="" type="checkbox"/>
12.	Giấy chứng nhận lưu hành tự do đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu	<input type="checkbox"/>

Cơ sở công bố tiêu chuẩn áp dụng của trang thiết bị y tế thuộc loại A cam kết:

1. Nội dung thông tin công bố là chính xác, hợp pháp và theo đúng quy định. Nếu có sự giả mạo, không đúng sự thật cơ sở xin chịu hoàn toàn trách nhiệm và sẽ bị xử lý theo quy định của pháp luật.
2. Bảo đảm chất lượng và lưu hành trang thiết bị y tế theo đúng hồ sơ đã công bố.
3. Cập nhật các thay đổi liên quan đến hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng theo quy định.

Người đại diện hợp pháp của cơ sở

