

**THÔNG TIN**

**Hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng của trang thiết bị y tế thuộc loại A**

**Số công bố: 220000003/PCBA-TB**

**Ngày công bố: 19/01/2022**

---

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN ĐÔNG DƯỢC SAO THIÊN Y

2. Địa chỉ: Thôn Kim Bôi, Xã Hoa Lư, Huyện Đông Hưng, Tỉnh Thái Bình

3. Số văn bản của cơ sở: 09/CB-STY Ngày: 14/01/2022

4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A

Tên trang thiết bị y tế: BỘT NGÂM CHÂN THẢO DƯỢC

Tên thương mại: SAO THIÊN Y

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

Chủng loại: SAO THIÊN Y

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: - Tác dụng thông kinh hoạt lạc dùng hỗ trợ điều trị đau nhức xương khớp, phong tê thấp.

- Tăng cường lưu thông máu, cải thiện tình trạng mất ngủ, đau đầu, mệt mỏi, tay chân tê bì, đặc biệt trong mùa đông, người tiểu đường.

- Khử mùi hôi chân: Giúp làm sạch, làm mềm da chân, khử mùi hôi, lở ngứa do nước ăn chân, giảm tình trạng khô nẻ chân

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY CỔ PHẦN ĐÔNG DƯỢC SAO THIÊN Y

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Thôn Kim Bôi, xã Liên Hoa, huyện Đông Hưng, Thái Bình

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS

5. Đối với trang thiết bị y tế chứa chất ma túy, tiền chất (nếu có):

Tên chất ma túy, tiền chất: Tên khoa học:

Mã thông tin CAS:

Nồng độ, hàm lượng chất ma túy, tiền chất:

Tổng hàm lượng chất ma túy, tiền chất trong một đơn vị đóng gói nhỏ nhất:

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

Tên chủ sở hữu: CÔNG TY CỔ PHẦN ĐÔNG DƯỢC SAO THIÊN Y

Địa chỉ chủ sở hữu: Thôn Kim Bôi, xã Liên Hoa, huyện Đông Hưng, tỉnh Thái Bình

7. Thông tin về cơ sở bảo hành (nếu có):

8. Số công bố đủ điều kiện sản xuất đối với trang thiết bị y tế sản xuất trong nước:

9. Thành phần hồ sơ:

1	Văn bản công bố tiêu chuẩn áp dụng đối với trang thiết bị y tế thuộc loại A	x
2	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng ISO 13485	x
3	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu trang thiết bị y tế	x
4	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	x
5	Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	x
6	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 TTBYT chẩn đoán in vitro (TTBYT sản xuất trong nước)	x
7	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	x
8	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	x
9	Mẫu nhãn trang thiết bị y tế	x