

CÔNG TY TNHH MEDPROD

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Số: 1404/2022/VBCB

Tp HCM, ngày 14 tháng 04 năm 2022

VĂN BẢN CÔNG BỐ

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

Kính gửi: Sở y tế TP Hồ Chí Minh

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TRÁCH NHIỆM HỮU HẠN MEDPROD

Mã số thuế hoặc Số giấy phép thành lập Văn phòng đại diện: 0314376620

Địa chỉ: Số 1020/21 đường Quang Trung, phường 8, quận Gò Vấp, Thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam

Điện thoại cố định: 0917982020..Fax:.....

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: Vòng Triệu Minh

Số CMND/Định danh/Hộ chiếu: 024741735 ngày cấp: 20/07/2007 nơi cấp: CA Tp Hồ Chí Minh

Điện thoại cố định: Điện thoại di động: 0902855323

3. Trang thiết bị y tế thuộc loại B:

Tên trang thiết bị y tế: Ống nối dây máy thở cao tần.....

Tên thương mại:

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

Chủng loại: 004-003-1001, 004-003-1002, 004-003-1003, 004-003-1005, 004-003-1006, 004-003-1007, 004-003-2001, 004-003-2002, 004-003-2003, 004-003-2004, 004-003-2005, 004-003-2006, 004-004-1001, 004-004-2001, 004-004-2002, 004-005-1001, 004-005-1002, 004-005-1003, 004-005-1004, 004-005-1005, 004-005-1006, 004-005-1007, 004-005-2001, 004-005-2002, 004-005-2003, 004-005-2004, 004-005-2005, 004-005-2006, 004-006-

1001, 004-006-2001, 004-006-2002, 004-007-1001, 004-007-1002, 004-007-1003, 004-007-1005, 04-007-1006, 004-007-1007, 004-007-2001, 004-007-2002, 004-007-2003, 004-007-2004, 004-007-2005, 004-007-2006, 004-008-1001, 004-008-2001

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói (nếu có):

Mục đích sử dụng: Ống nối dây máy thở cao tần, dùng một lần được sử dụng để kết nối bộ dây máy thở cao tần với mặt nạ thở, ống nội khí quản hoặc các thành phần khác. Với thiết kế co nổi 22 mm bên ngoài và 15 mm bên trong theo tiêu chuẩn ISO, thiết bị này có thể dễ dàng kết nối với dây máy thở kích thước người lớn cho đến trẻ em.

Tên cơ sở sản xuất: Create Biotech Co.,Ltd

Địa chỉ cơ sở sản xuất: No.68, Gong 7th Road, Longtan District, Taoyuan city

Tiêu chuẩn áp dụng: EN ISO 13485:2016

4. Đối với trang thiết bị y tế chứa chất ma túy, tiền chất:

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:

.....

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

Tên chủ sở hữu: Create Biotech Co.,Ltd

Địa chỉ chủ sở hữu: No.68, Gong 7th Road, Longtan District, Taoyuan city

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

Tên cơ sở:

Địa chỉ:

Điện thoại cố định: Điện thoại di động:

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

1.3376
CÔN-
ÁCH NH
MED
VAP-

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

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 checked="" 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"/>
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 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 checked="" type="checkbox"/>

Cơ sở công bố tiêu chuẩn áp dụng cam kết:

20 - C
GTY
NHỮU H
PROD
TP. HỒ C

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
Ký tên (Ghi họ tên đầy đủ, chức danh)
Xác nhận bằng dấu hoặc chữ ký số

