

**CÔNG TY CỔ PHẦN KỸ THUẬT
CÔNG NGHỆ THIẾT BỊ Y TẾ GIA AN**

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

Số: 29-04/HN-SYT

Hà Nội, ngày 29. tháng 04. năm 2022

VĂN BẢN CÔNG BỐ
Tiêu chuẩn áp dụng của trang thiết bị y tế thuộc loại A

Kính gửi: Sở y tế Hà Nội

1. Tên cơ sở công bố: **CÔNG TY CỔ PHẦN KỸ THUẬT CÔNG NGHỆ THIẾT BỊ Y TẾ GIA AN**
Mã số thuế hoặc Số giấy phép thành lập Văn phòng đại diện: 0107815164
Địa chỉ: Số nhà 46, Đồi 6, Xóm Đức Thượng, Thôn Yên Xá, Xã Tân Triều, Huyện Thanh Trì, Thành Phố Hà Nội
Điện thoại cố định: 024 6688 4224
Email: tothehien@gmail.com

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:
Họ và tên: **TÔ THẾ HIỀN**
Số CMND/Định danh/Hộ chiếu: 00108202 ngày cấp: nơi cấp: Cục cảnh sát DKQL cư trú và QLQG về dân cư
Điện thoại di động: 0976021788

3. Trang thiết bị y tế thuộc loại A:
Tên trang thiết bị y tế: **Họ dụng cụ phẫu thuật**
Tên thương mại: **Họ dụng cụ phẫu thuật**
Mã Global Medical Device Nomenclature - GMDN (nếu có):
Chủng loại: **Họ trang thiết bị**
Mã sản phẩm (nếu có): Theo phụ lục
Quy cách đóng gói (nếu có): Theo phụ lục
Mục đích sử dụng: **Sử dụng trong phẫu thuật, mổ, điều trị chấn thương**
Tên cơ sở sản xuất: **GOLD TIER MIC (MEDICAL INSTRUMENTS COMPANY)**
Địa chỉ cơ sở sản xuất: **Nawaz Sayal Street, Hajipura, Fateh Garh Road, Sialkot-51310, Pakistan**
Tiêu chuẩn áp dụng: **ISO 13485, CE**

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 cơ sở sản xuất: **GOLD TIER MIC (MEDICAL INSTRUMENTS COMPANY)**
Địa chỉ cơ sở sản xuất: **Nawaz Sayal Street, Hajipura, Fateh Garh Road, Sialkot-51310, Pakistan**

6. Thông tin về cơ sở bảo hành (nếu có):
Tên cơ sở sản xuất: **GOLD TIER MIC (MEDICAL INSTRUMENTS COMPANY)**
Địa chỉ cơ sở sản xuất: **Nawaz Sayal Street, Hajipura, Fateh Garh Road, Sialkot-51310, Pakistan**
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:.....

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

Hồ sơ kèm theo gồm:

1.	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng ISO 13485	<input type="checkbox"/>
2.	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu trang thiết bị y tế	<input type="checkbox"/>
3.	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	<input type="checkbox"/>
4.	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật trang thiết bị y tế bằng tiếng Việt	<input 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 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	<input type="checkbox"/>



	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	
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 type="checkbox"/>
11.	Mẫu nhãn trang thiết bị y tế	<input 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 cam kết:

- 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.
- Bảo đảm chất lượng và lưu hành trang thiết bị y tế theo đúng hồ sơ đã công bố.
- 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

¹ Địa danh

² Sở Y tế tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương nơi cơ sở đặt trụ sở

³ Ghi theo địa chỉ trên giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh



GIÁM ĐỐC

Có Chữ Hiên

