

**THÔNG TIN**

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

**Số công bố: 220001483/PCBA-HN**

**Ngày công bố: 10/05/2022**

---

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN LIÊN DOANH TLR
2. Địa chỉ: Cụm công nghiệp Liên Phương, Xã Liên Phương, Huyện Thường Tín, Thành phố Hà Nội
3. Số văn bản của cơ sở: 02.2022/CBA-TLR Ngày: 09/05/2022
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A  
Tên trang thiết bị y tế: Áo choàng phòng dịch TLR  
Tên thương mại: Áo choàng phòng dịch TLR  
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):  
Chủng loại: TLR-AC002  
Mã sản phẩm (nếu có):  
Quy cách đóng gói:  
Mục đích sử dụng: - Dùng cho nhân viên y tế và cộng sự khi tham gia phòng chống dịch, bảo vệ cơ thể khỏi bụi, giọt bắn, các tác nhân lây nhiễm bên ngoài  
Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY CỔ PHẦN LIÊN DOANH TLR  
Địa chỉ cơ sở sản xuất: Cụm công nghiệp Liên Phương, Xã Liên Phương, Huyện Thường Tín, Thành phố Hà Nội  
Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS 01:2022/TLR
5. Đối với trang thiết bị y tế chứa chất ma túy, tiền chất (nếu có):
6. Thông tin về chủ sở hữu trang thiết bị y tế:  
Tên chủ sở hữu: CÔNG TY CỔ PHẦN LIÊN DOANH TLR  
Địa chỉ chủ sở hữu: Cụm công nghiệp Liên Phương, Xã Liên Phương, Huyện Thường Tín, Thành phố Hà Nội
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: 200000250/PCBSX-HN

### 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	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật trang thiết bị y tế bằng tiếng Việt	x
6	Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	x
7	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
8	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
9	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
10	Mẫu nhãn trang thiết bị y tế	x