

**THÔNG TIN**

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

**Số công bố: 220001599/PCBB-HN**

**Ngày công bố: 12/05/2022**

---

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH KÍNH ÁP TRÒNG SEED VIỆT NAM
2. Địa chỉ: Tầng 6 Tòa nhà số 81+83 phố Lò Đúc, Phường Phạm Đình Hổ, Quận Hai Bà Trưng, Thành phố Hà Nội
3. Số văn bản của cơ sở: 21/2022/SEED Ngày: 12/05/2022
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại B  
Tên trang thiết bị y tế: Kính áp tròng dùng 1 tháng dành cho mắt cận thị hoặc viễn thị  
Tên thương mại:  
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):  
Chủng loại: SEED MonthlyPure moisture  
Mã sản phẩm (nếu có):  
Quy cách đóng gói: 03 hoặc 06 mắt kính/hộp  
Mục đích sử dụng: Điều chỉnh thị lực ở những người mắt thiếu thủy tinh thể tự nhiên và những người mắt có thủy tinh thể tự nhiên, với mắt không bị bệnh nhưng có tật khúc xạ (loạn thị hoặc lão thị), với độ cầu trong khoảng từ +25.00 đến -25.00.  
Tên cơ sở sản xuất: SEED Co.,LTD  
Địa chỉ cơ sở sản xuất: 1030-7, Fukuro, Kounosu, Saitama, 369-0131 Nhật Bản  
Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: ISO 13485:2016; Directive 93/42/EEC
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: SEED Co.,LTD.  
Địa chỉ chủ sở hữu: 2-40-2 Hongo, Bunkyo-ku, Tokyo, 113-8402 Nhật Bản

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

Tên cơ sở: CÔNG TY TNHH KÍNH ÁP TRÒNG SEED VIỆT NAM

Địa chỉ: Tầng 6 Tòa nhà số 81 + 83 phố Lò Đúc, Phường Phạm Đình Hồ,  
Quận Hai Bà Trưng, Thành phố Hà Nội

Điện thoại cố định: 02439846143 Điện thoại di động: 0962244574

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 B	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	Giấy chứng nhận lưu hành tự do đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu	x