

**CÔNG TY CỔ PHẦN  
CÔNG NGHỆ TÂY BẮC Á**

Số: 0501TBA

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

Hà Nội, ngày 05 tháng 01 năm 2022

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

Kính gửi: Sở Y Tế Hà Nội

- Tên cơ sở công bố: Công Ty Cổ Phần Công Nghệ Tây Bắc Á.  
Mã số thuế hoặc Số giấy phép thành lập Văn phòng đại diện: 0102565224  
Địa chỉ: Tầng 6, tòa 25T2, phố Hoàng Đạo Thúy, phường Trung Hòa, Quận Cầu Giấy, thành phố Hà Nội  
Điện thoại cố định: 84-4-38736384 Fax: 84-4-38736312  
Email: jsctaybaca@gmail.com
- Người đại diện hợp pháp của cơ sở:  
Họ và tên: Nguyễn Mạnh Hà  
Số CMND/Định danh/Hộ chiếu: 012967389 ngày cấp: ..... nơi cấp: .....  
Điện thoại cố định: ..... Điện thoại di động: .....
- Trang thiết bị y tế thuộc loại B:  
Tên trang thiết bị y tế: xi lanh tiêm thuốc cản quang  
Tên thương mại: xi lanh tiêm thuốc cản quang  
Mã Global Medical Device Nomenclature - GMDN (nếu có): .....  
Chủng loại: .....  
Mã sản phẩm (nếu có): .....  
Quy cách đóng gói (nếu có): .....  
Mục đích sử dụng: dùng trong phẫu thuật  
Tên cơ sở sản xuất: Anntom Medica Limited  
Địa chỉ cơ sở sản xuất: 5/F, Building A6, Yinlong Industrial Zone, 292 Shenshan Road, Longgang District, Shenzhen, 518116 Guangdong, China  
Tiêu chuẩn áp dụng: ISO13485
- 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:
- Thông tin về chủ sở hữu trang thiết bị y tế:  
Tên chủ sở hữu: Anntom Medica Limited  
Địa chỉ chủ sở hữu: 5/F, Building A6, Yinlong Industrial Zone, 292 Shenshan Road, Longgang District, Shenzhen, 518116 Guangdong, China
- Thông tin về cơ sở bảo hành (nếu có):  
Tên cơ sở: Công Ty Cổ Phần Công Nghệ Tây Bắc Á.

Địa chỉ: Tầng 6, tòa 25T2, phố Hoàng Đạo Thúy, phường Trung Hòa, Quận Cầu Giấy, thành phố Hà Nội

Điện thoại cố định: 84-4-38736384 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 B

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 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 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:

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

<sup>1</sup> Địa danh

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

<sup>3</sup> Ghi theo địa chỉ trên giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh



**TỔNG GIÁM ĐỐC**  
*Nguyễn Mạnh Hà*