

THÔNG TIN

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

Số công bố: 220001032/PCBA-HCM

Ngày công bố: 16/05/2022

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI PARAMOUNT BED VIỆT NAM
2. Địa chỉ: Tòa nhà HMC, 193 Đinh Tiên Hoàng, Phường Đa Kao, Quận 1, Thành phố Hồ Chí Minh
3. Số văn bản của cơ sở: PVT2021-0107/A Ngày: 09/07/2021
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A
Tên trang thiết bị y tế: Xe lăn dành cho người tàn tật.
Tên thương mại: Xe lăn dành cho người tàn tật
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có): WHEEL CHAIR, MODEL KK-T551MB
Chủng loại: KK-T551MB
Mã sản phẩm (nếu có): KK-T551MB
Quy cách đóng gói:
Mục đích sử dụng: Hỗ trợ bệnh nhân/ Người tàn tật thuận tiện di chuyển.
Tên cơ sở sản xuất: SONGYONG WELFARE APPLIANCE MANUFACTURING (SHANGHAI) CO., LTD
Địa chỉ cơ sở sản xuất: 328 Linsheng Rd, Tinglin Town, Jinshan District, ShangHai, China
Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: ISO 13485
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: PARAMOUNT BED CO., LTD
Địa chỉ chủ sở hữu: 14-5, 2-choume higashisuna koto-ku Tokyo 136-8670 JAPAN
7. Thông tin về cơ sở bảo hành (nếu có):
Tên cơ sở: CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI PARAMOUNT BED VIỆT

NAM

Địa chỉ: Tòa nhà HMC, 193 Đinh Tiên Hoàng, Phường Đa Kao, quận 1, TP. Hồ Chí Minh, Việt Nam, Phường Đa Kao, Quận 1, Thành phố Hồ Chí Minh

Điện thoại cố định: 028 38206078 Điện thoại di động:

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 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	Giấy chứng nhận hợp chuẩn	x
8	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
9	Giấy chứng nhận lưu hành tự do đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu.	x
10	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
11	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
12	Mẫu nhãn trang thiết bị y tế.	x