

THÔNG TIN

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

Số công bố: 220001027/PCBA-HCM

Ngày công bố: 16/05/2022

1. Tên cơ sở công bố: **VĂN PHÒNG ĐẠI DIỆN BECTON DICKINSON ASIA LIMITED TẠI THÀNH PHỐ HỒ CHÍ MINH**
2. Địa chỉ: Phòng 1106-07, tầng 11, Tòa nhà Mê Linh Point, số 2, đường Ngô Đức Kế, Phường Bến Nghé, Quận 1, Thành phố Hồ Chí Minh
3. Số văn bản của cơ sở: 220511-01.SM/CBA Ngày: 11/05/2022
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A
Tên trang thiết bị y tế: Ống nhựa lấy máu chân không chứa chất đông EDTA
Tên thương mại:
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):
Chủng loại: BD Vacutainer® K2 EDTA (K2E) Plus Blood Collection Tubes
Mã sản phẩm (nếu có): 366643
Quy cách đóng gói: Hộp 100 ống
Mục đích sử dụng: Ống nhựa lấy máu chân không chứa chất đông EDTA là các thiết bị y tế chẩn đoán in vitro vô khuẩn, sử dụng một lần, được dùng để thu thập và bảo quản mẫu máu với mục đích đo lường nhiều chất phân tích khác nhau trong phòng xét nghiệm lâm sàng như huyết học và miễn dịch bao gồm cả sàng lọc hiến máu. Được dùng để lấy máu toàn phần hoặc mẫu huyết tương EDTA.
Tên cơ sở sản xuất: Becton, Dickinson and Company
Địa chỉ cơ sở sản xuất: Belliver Industrial Estate, Belliver Way, Roborough, Plymouth, PL6 7BP, United Kingdom
Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: Nhà sản xuất
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: Becton, Dickinson and Company
Địa chỉ chủ sở hữu: 1 Becton Drive, Franklin Lakes, New Jersey 07417-1885,

USA

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:

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 lưu hành tự do đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu	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