

CÔNG TY TNHH  
BÁCH KỲ PHƯƠNG

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

Số: 14012022/CBB-BKP

Thành phố Hà Nội, ngày 16 tháng 05 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

1. Tên cơ sở công bố: Công ty TNHH Bách Kỳ Phương

Mã số thuế: 0101360009

Địa chỉ: Số 11 dãy 9, tổ 44B, tập thể 361, phường Yên Hòa, quận Cầu Giấy, thành phố Hà Nội

Điện thoại cố định: 0243.7739495

Email: Bachkyphuong@gmail.com



2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: Phạm Tuấn Phương

Số CMND: 011896045 ngày cấp: 11/07/2012 nơi cấp: Công an thành phố Hà Nội

Điện thoại cố định: 0243.7739495

3. Trang thiết bị y tế thuộc loại B:

Tên trang thiết bị y tế: Máy Laser điều trị

Tên thương mại: .....

Mã Global Medical Device Nomenclature - GMDN (nếu có): .....

Chủng loại: iLux LF HPS V15

Mã sản phẩm (nếu có): .....

Quy cách đóng gói (nếu có): .....

Mục đích sử dụng: Dùng để điều trị nhiều chứng bệnh về cơ xương khớp như đau lưng, viêm mỏm lồi cầu, đau vai, khớp, co cứng, bong gân và nhiều triệu chứng khác

Tên cơ sở sản xuất: Mectronic Medicale SRL

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Via Orio al Serio, 15 24050 Grassobbio Bergamo, Italy

Tiêu chuẩn áp dụng: ISO 13485

4. 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:

.....

5. Thông tin về chủ sở hữu trang thiết bị y tế:

Tên chủ sở hữu: Mectronic Medicale SRL

Địa chỉ chủ sở hữu: Via Orio al Serio, 15 24050 Grassobbio Bergamo, Italy

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

Tên cơ sở: Công ty TNHH Bách Kỳ Phương

Địa chỉ: Số 11 dãy 9, tổ 44B, tập thể 361, phường Yên Hòa, quận Cầu Giấy, thành phố Hà Nội

Điện thoại cố định: 0243.7739495 Điện thoại di động: 0983525737

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 checked="" type="checkbox"/>
2.	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu trang thiết bị y tế	<input checked="" type="checkbox"/>
3.	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	<input checked="" type="checkbox"/>
4.	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật trang thiết bị y tế bằng tiếng Việt	<input checked="" 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 checked="" 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 checked="" 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	<input type="checkbox"/>



