

**VĂN BẢN CÔNG BỐ
TIÊU CHUẨN ÁP DỤNG CỦA TRANG THIẾT BỊ Y TẾ THUỘC LOẠI A**

Kính gửi: Sở Y tế Hà Nội

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH KỸ THUẬT NAM PHƯƠNG

Mã số thuế hoặc Số giấy phép thành lập Văn phòng đại diện: 0305502815

Địa chỉ: Số 18/299/48 Đường Hoàng Mai, Phường Hoàng Văn Thụ, Quận Hoàng Mai, Thành phố Hà Nội

Điện thoại cố định: 0906258012 Fax:

Email: ra@namphuong-tn.vn

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: Trịnh Diệu Hương

Số CMND/Định danh/Hộ chiếu: 001156003615 ngày cấp: 26/10/2015 nơi cấp: Cục Cảnh sát ĐKQL cư trú và DLQG về dân cư

Điện thoại cố định: 0906258012 Điện thoại di động:

3. Trang thiết bị y tế công bố tiêu chuẩn áp dụng:

- Tên trang thiết bị y tế: Dung dịch pha loãng mẫu dùng cho xét nghiệm miễn dịch

- Tên thương mại (nếu có):

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

- Chủng loại: ACCESS SAMPLE DILUENT A

- Mã sản phẩm:

- Quy cách đóng gói (nếu có): Hộp 1 lọ x 4,0 mL

- Loại trang thiết bị y tế: TTBYT Loại A

- Mục đích sử dụng: Access Sample Diluent A dùng để sử dụng với các xét nghiệm Access nhằm pha loãng mẫu bệnh nhân chứa nồng độ chất phân tích lớn hơn chất hiệu chuẩn S5 đặc hiệu với chất phân tích.

- Tên cơ sở sản xuất: Beckman Coulter, Inc.

- Địa chỉ cơ sở sản xuất: 1000 Lake Hazeltine Drive, Chaska, Minnesota, 55318, USA

- Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: Tiêu chuẩn nhà sản xuất

4. Đối với trang thiết bị y tế chứa chất ma túy, tiền chất (nếu có):

- Tên chất ma túy, tiền chất:

- Tên khoa học:

- Mã thông tin CAS:

- Nồng độ, hàm lượng:

- Tổng hàm lượng trong một đơn vị đóng gói nhỏ nhất:

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

- Tên chủ sở hữu: Beckman Coulter, Inc.

- Địa chỉ chủ sở hữu: 250 S. Kraemer Blvd., Brea, CA 92821, USA

6. Thông tin về cơ sở bảo hành:

7. Số công bố đủ điều kiện sản xuất đối với trang thiết bị y tế sản xuất trong nước:

Hồ sơ kèm theo gồm:

- Văn bản công bố tiêu chuẩn áp dụng đối với trang thiết bị y tế thuộc loại A
 - [File đã tải lên](#)
- Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng ISO 13485.
 - [File đã tải lên](#)
- Giấy ủy quyền của chủ sở hữu trang thiết bị y tế
 - [File đã tải lên](#)
- Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành
 - [File đã tải lên](#)
- Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật trang thiết bị y tế bằng tiếng Việt
 - [File đã tải lên](#)
- Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng.
 - [File đã tải lên](#)
- Giấy chứng nhận lưu hành tự do đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu.
 - [File đã tải lên](#)
- 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.
 - [File đã tải lên](#)
- 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.
 - [File đã tải lên](#)
- Mẫu nhãn trang thiết bị y tế.
 - [File đã tải lên](#)

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

Xác nhận bằng chữ ký số

Giám đốc

Trịnh Diệu Hương