

**THÔNG TIN**

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

**Số công bố: 220001538/PCBA-HN**

**Ngày công bố: 17/05/2022**

---

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM QUỐC TẾ  
ASTAR PHARMA

2. Địa chỉ: Tầng B2, Toà R6 Royal City, số 72A Nguyễn Trãi, Phường  
Thượng Đình, Quận Thanh Xuân, Thành phố Hà Nội

3. Số văn bản của cơ sở: 01/2022/CBA-ASTAR Ngày: 17/05/2022

4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A

Tên trang thiết bị y tế: XỊT HỌNG

Tên thương mại:

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

Chủng loại: IMMULUX

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: - Xịt họng, giúp vệ sinh, làm sạch vùng miệng họng, hỗ trợ  
phòng ngừa và giúp giảm nhanh các triệu chứng đau họng, ngứa họng, rát  
họng.

- Giúp ngăn ngừa vi khuẩn, virus xâm nhập vào vùng miệng họng, hỗ trợ giảm  
ho.

- Hỗ trợ ngăn ngừa và làm giảm các triệu chứng viêm đường hô hấp trên.

- Làm dịu mát với các trường hợp viêm loét miệng họng

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM QUỐC TẾ  
THĂNG LONG

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Khu công nghiệp Nguyên Khê, tổ 61, Thị trấn Đông  
Anh, Huyện Đông Anh, Thành phố Hà Nội

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS 01:2022/TL-ASTAR

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: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM QUỐC TẾ ASTAR PHARMA

Địa chỉ chủ sở hữu: Tầng B2, Toà R6 Royal City, số 72A Nguyễn Trãi, Phường Thượng Đình, Quận Thanh Xuân, Thành phố Hà Nội

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: 200000040/PCBSX-HN

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	Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	x
6	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
7	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
8	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
9	Mẫu nhãn trang thiết bị y tế	x