

SỞ Y TẾ TP HỒ CHÍ MINH CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

THÔNG TIN

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

Số công bố: 220001050/PCBA-HCM

Ngày công bố: 18/05/2022

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH DƯỢC PHẨM ĐẠI PHÚ AN
2. Địa chỉ: 17K/21, Dương Đình Nghệ, Phường 08, Quận 11, Thành phố Hồ Chí Minh
3. Số văn bản của cơ sở: 03/2022/CBA – PHUAN Ngày: 16/05/2022
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A
Tên trang thiết bị y tế: TINH DẦU SẢ CHANH ĐẤT VIỆT
Tên thương mại:
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):
Chủng loại: Dầu - Tinh Dầu
Mã sản phẩm (nếu có):
Quy cách đóng gói: Hộp 1 Chai 30 ml, Chai 50 ml
Mục đích sử dụng: Phần chẩn tinh thần, thanh lọc
 - Giảm đau, giảm nhức mỏi, giải cảm
 - Hỗ trợ hệ tuần hoàn, hệ tiêu hóa
 - Sát trùng da đầu, dưỡng tóc mềm mượt.
 - Khử mùi hôi hiệu quả, khử mùi ô tô...
 - Xua đuổi muỗi, côn trùng...
 - Làm sạch không khí, nâng cao tinh thần.
 - Giúp tinh thần tỉnh táo, tập trung trí tuệ.

Tên cơ sở sản xuất: Công Ty TNHH Dược Phẩm Đại Phú An

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 17K/21 Dương Đình Nghệ, Phường 8, Quận 11, Thành phố Hồ Chí Minh

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

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 TNHH Dược Phẩm Đại Phú An

Địa chỉ chủ sở hữu: 17K/21 Dương Đình Nghệ, Phường 8, Quận 11, Thành phố Hồ Chí Minh

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: 220000035/PCBSX-HCM

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