

THÔNG TIN

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

Số công bố: 220001663/PCBB-HCM

Ngày công bố: 23/05/2022

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH TM DVKT XNK HUY HOÀNG
2. Địa chỉ: 197/15 Nguyễn Thị Nhỏ, Phường 09, Quận Tân Bình, Thành phố Hồ Chí Minh
3. Số văn bản của cơ sở: 12-HH/2022 Ngày: 17/05/2022
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại B
Tên trang thiết bị y tế: Máy đo huyết áp
Tên thương mại: Digital Arm Blood Pressure Monitor
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):
Chủng loại: Digital Arm Blood Pressure Monitor
Mã sản phẩm (nếu có): AXD-807
Quy cách đóng gói:
Mục đích sử dụng: Dùng để đo huyết áp
Tên cơ sở sản xuất: Guangzhou AXD Electronic Co., Ltd.
Địa chỉ cơ sở sản xuất: Factory 3, No.9 Changxin Road, Changshapu, Zhongluotan Town, 510550, Baiyun District, Guangzhou City, Guangdong Province, P.R. China
Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: ISO
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: Guangzhou AXD Electronic Co., Ltd.
Địa chỉ chủ sở hữu: Factory 3, No.9 Changxin Road, Changshapu, Zhongluotan Town, 510550, Baiyun District, Guangzhou City, Guangdong Province, P.R. China
7. Thông tin về cơ sở bảo hành (nếu có):
Tên cơ sở: Công Ty TNHH TM DV KT XNK Huy Hoàng

Địa chỉ: 197/15 Nguyễn Thị Nhỏ, Phường 9, Quận Tân Bình, Tp HCM,
Phường 09, Quận Tân Bình, Thành phố Hồ Chí Minh

Điện thoại cố định: 028.62722226 Điện thoại di động:

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 B	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	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	x
7	Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	x
8	Giấy chứng nhận hợp chuẩn	x
9	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
10	Giấy chứng nhận lưu hành tự do đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu	x
11	Tài liệu khác (nếu có)	x