

THÔNG TIN

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

Số công bố: 220000040/PCBA-TB

Ngày công bố: 30/05/2022

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM MEDI KOREA
2. Địa chỉ: Số nhà 38, đường Ngô Thị Nhậm, Phường Quang Trung, Thái Bình, Tỉnh Thái Bình
3. Số văn bản của cơ sở: 01/2022/MEDI Ngày: 27/05/2022
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A
Tên trang thiết bị y tế: Miếng dán giảm đau
Tên thương mại: Miếng dán giảm đau
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):
Chủng loại: DR
Mã sản phẩm (nếu có):
Quy cách đóng gói:
Mục đích sử dụng: Sử dụng để giảm đau các cơn đau nhức ở cơ khớp liên quan đến đau lưng đơn thuần, đau vai gáy, đau mỏi cơ bắp, đau khớp, đau ở chân, tay. Vết bầm tím, bong gân do va đập
Tên cơ sở sản xuất: Công Ty TNHH Công Nghệ Y Tế Và Dược Phẩm Dcareme
Địa chỉ cơ sở sản xuất: khu 4, phố Cậy, xã Long Xuyên, huyện Bình Giang, tỉnh Hải Dương
Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS 02:2021/DCAREME
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 Medi Korea
Địa chỉ chủ sở hữu: Số nhà 38, đường Ngô Thị Nhậm, Phường Quang Trung, Thành phố Thái Bình, Tỉnh Thái Bình
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: Số: 210000004/PCBSX-HD

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	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật trang thiết bị y tế bằng tiếng Việt	x
6	Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	x
7	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
8	Giấy chứng nhận lưu hành tự do đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu	x
9	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
10	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
11	Mẫu nhãn trang thiết bị y tế	x