

THÔNG TIN

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

Số công bố: 220001161/PCBA-HCM

Ngày công bố: 30/05/2022

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH ROCHE VIỆT NAM
 2. Địa chỉ: Tầng 27, Tòa nhà Pearl Plaza, 561A Điện Biên Phủ, Phường 25, Quận Bình Thạnh, Thành phố Hồ Chí Minh
 3. Số văn bản của cơ sở: 2050/22/RV Ngày: 27/05/2022
 4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A
Tên trang thiết bị y tế: IVD là dung dịch rửa
Tên thương mại:
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):
Chủng loại: VENTANA HE 600 Wash
Mã sản phẩm (nếu có): 06544312001
Quy cách đóng gói: Chai 4L
Mục đích sử dụng: VENTANA HE 600 Wash được sử dụng trên máy VENTANA HE 600. Khi được sử dụng cho các lát cắt mô được cố định bằng formalin, vùi trong paraffin (FFPE), dung dịch đóng vai trò là dung dịch rửa giữa các bước nhuộm
Sản phẩm cuối (nhuộm H&E) phải được biện luận bởi một bác sĩ giải phẫu bệnh có trình độ chuyên môn kết hợp với thông tin lâm sàng có liên quan và mẫu chứng thích hợp.
Sản phẩm này được sử dụng trong chẩn đoán in vitro (IVD).
- Tên cơ sở sản xuất: Ventana Medical Systems, Inc.
Địa chỉ cơ sở sản xuất: 1910 East Innovation Park Drive Tucson, AZ, 85755, Mỹ
- Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: Tiêu chuẩn nhà sản xuất
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: Ventana Medical Systems, Inc.

Địa chỉ chủ sở hữu: 1910 East Innovation Park Drive Tucson, AZ, 85755, Mỹ

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:

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 | Giấy chứng nhận lưu hành tự do đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu | x |
| 8 | 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 |
| 9 | 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 |
| 10 | Mẫu nhãn trang thiết bị y tế | x |