

THÔNG TIN

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

Số công bố: 220002034/PCBB-HCM

Ngày công bố: 14/06/2022

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH CONTEX VIỆT NAM
2. Địa chỉ: 220 Khuông Việt, Phường Phú Trung, Quận Tân Phú, Thành phố Hồ Chí Minh
3. Số văn bản của cơ sở: S4/2022/CONT-CB Ngày: 10/06/2022
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại B
Tên trang thiết bị y tế: Nước mắt nhân tạo
Tên thương mại: Nước mắt nhân tạo
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):
Chủng loại: Contac&Eyecare Fresh
Mã sản phẩm (nếu có):
Quy cách đóng gói: 15ml/chai
Mục đích sử dụng: Giảm tình trạng khô mắt khi đeo kính áp tròng.
Tên cơ sở sản xuất: Optika Co., Ltd
Địa chỉ cơ sở sản xuất: 437, Immyeon-ro, Ip-myeon, Gokseong-gun, Jeollanam-do
Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: ISO 13485
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: Optika Co., Ltd
Địa chỉ chủ sở hữu: 437, Ipmyeon-ro, Ip-myeon, Gokseong-gun, Jeollanam-do
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 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	Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	x
7	Giấy chứng nhận hợp chuẩn	x
8	Giấy chứng nhận lưu hành tự do đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu	x