

**THÔNG TIN**

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

**Số công bố: 220000015/PCBA-ND**

**Ngày công bố: 25/07/2022**

---

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH DƯỢC PHẨM VÀ THIẾT BỊ Y TẾ BẢO QUÂN

2. Địa chỉ: Tổ dân phố Tây Côn Sơn, Đường Nguyễn Đức Thuận, Thị trấn Gôi, Huyện Vụ Bản, Tỉnh Nam Định

3. Số văn bản của cơ sở: 2906/2022 Ngày: 18/07/2022

4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A

Tên trang thiết bị y tế: NƯỚC MUỐI SINH LÝ

Tên thương mại: NƯỚC MUỐI SINH LÝ BẢO QUÂN

Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):

Chủng loại: NƯỚC MUỐI SINH LÝ BẢO QUÂN

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói: 0.5L/can; 1L/can hoặc có thể được điều chỉnh theo nhu cầu của khách hàng

Mục đích sử dụng: Súc họng miệng, rửa mặt, mũi, vệ sinh vết thương, ngâm rửa hoa quả

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY TNHH THIẾT BỊ Y TẾ LAMELLA

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Xóm Hồng Phúc, Xã Mỹ Tân, Huyện Mỹ Lộc, Tỉnh Nam Định

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS 033:2022/LAMELLA

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 VÀ THIẾT BỊ Y TẾ BẢO QUÂN

Địa chỉ chủ sở hữu: Tổ dân phố Tây Côn Sơn, Đường Nguyễn Đức Thuận, Thị trấn Gôi, Huyện Vụ Bản, Tỉnh Nam Định, Việt Nam

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: 220000003/PCBSX-NĐ

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  | 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 |