

THÔNG TIN

Hồ sơ công bố đủ điều kiện sản xuất trang thiết bị y tế

Số công bố : 220000102/PCBSX-HN

Ngày công bố: 23/08/2022

1. Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY TNHH SANFORDPHARMA USA
2. Địa chỉ: Cụm công nghiệp Liên Phương, Xã Liên Phương, Huyện Thường Tín, Thành phố Hà Nội
3. Điện thoại: 02432036939 Fax:
4. Số văn bản đề nghị của cơ sở: 001/ĐKSX-SF Ngày: 18/08/2022
5. Tên trang thiết bị y tế cơ sở công bố sản xuất:
 - Côn y tế
 - Dung dịch, gel sát khuẩn tay
 - Dung dịch, gel dùng để bôi, xịt tai, xịt miệng, mũi, họng
 - Dung dịch, gel dùng trong phụ khoa – nam khoa
 - Dung dịch, gel bôi, xịt, thụt hậu môn
 - Dung dịch, gel, cao xoa dùng ngoài da
 - Các chế phẩm dạng rắn (Viên nén, viên đặt, viên ngậm, viên nang cứng, viên sủi bọt, gói bột, gói sủi) dùng ngoài da và trên các lỗ tự nhiên của cơ thể

6. Thành phần hồ sơ:

1	Văn bản công bố đủ điều kiện sản xuất trang thiết bị y tế	X
2	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng ISO 13485	X