

THÔNG TIN

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

Số công bố: 220002434/PCBA-HN

Ngày công bố: 25/08/2022

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN SỞ HỮU THESAN QUỐC TẾ
2. Địa chỉ: Số 109 Quan Hoa, Phường Quan Hoa, Quận Cầu Giấy, Thành phố Hà Nội
3. Số văn bản của cơ sở: 01/2022/CBA-TSQT Ngày: 24/08/2022
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A
Tên trang thiết bị y tế: Xịt Y Vỡ
Tên thương mại:
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):
Chủng loại: Thesan.01
Mã sản phẩm (nếu có):
Quy cách đóng gói:
Mục đích sử dụng: Dùng xoa bóp, giúp làm ấm ngoài da, tạo cảm giác dễ chịu khi sử dụng. Hỗ trợ làm giảm các triệu chứng: đau nhức cơ gân, xương khớp do va chạm, chấn thương, sưng đau, huyết ứ, di chuyển khó khăn, đau nhức do bị trật khớp lâu năm hoặc thấp khớp do cảm lạnh phong hàn, đặc biệt là khi thời tiết thay đổi làm cảm giác đau, nhức mỗi tăng lên, tê bì chân tay, vai gáy.
Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC MỸ PHẨM THESAN
Địa chỉ cơ sở sản xuất: Thôn Đường 2 , Xã Mai Đình, Huyện Sóc Sơn, Thành phố Hà Nội
Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS 01:2022/THESANQT
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 SỞ HỮU THESAN QUỐC TẾ
Địa chỉ chủ sở hữu: Số 109 Quan Hoa, Phường Quan Hoa, Quận Cầu Giấy, Thành phố Hà Nội
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: 210000087/PCBSX-HN

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	Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	x
6	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
7	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
8	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
9	Mẫu nhãn trang thiết bị y tế	x