

Số :170001825/PCBA-HCM

Tp Hồ Chí Minh, ngày 26 tháng 09 năm 2017

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

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH FUJIFILM VIỆT NAM
2. Địa chỉ: Lầu 30, Tòa nhà Saigon Trade Center, số 37 Tôn Đức Thắng, Phường Bến Nghé, Quận 01, TP. Hồ Chí Minh, Phường Bến Nghé, Quận 1, Thành phố Hồ Chí Minh
3. Số văn bản đề nghị của cơ sở : 03-08/2017/FFVN-A Ngày: 20/09/2017

**4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A**

Tên trang thiết bị y tế: Hóa chất rửa phim X-Quang, loại hiện hình

Chủng loại/mã sản phẩm: Auto Developer/Replenisher

Tên cơ sở sản xuất: Fujifilm Asia Pacific Pte. Ltd.

Địa chỉ cơ sở sản xuất: No. 13/15 Tuas Avenue 7, Singapore 639270

Tiêu chuẩn áp dụng: ISO 9001:2008

**5. Thông tin về chủ sở hữu trang thiết bị y tế :**

Tên chủ sở hữu: Fujifilm Asia Pacific Pte. Ltd.

Địa chỉ chủ sở hữu: No. 13/15 Tuas Avenue 7, Singapore 639270

**6. Thông tin về cơ sở bảo hành:****7. Thành phần hồ sơ:**

1	Văn bản công bố tiêu chuẩn áp dụng của trang thiết bị y tế thuộc loại A	X
2	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng	X
3	Phụ lục chi tiết trang thiết bị y tế	X
4	Bản phân loại trang thiết bị y tế	X
5	Phiếu tiếp nhận hồ sơ công bố đủ điều kiện sản xuất trang thiết bị y tế hoặc Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng còn hiệu lực tại thời điểm nộp hồ sơ công bố đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu.	X
6	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu trang thiết bị y tế	X
7	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	X
8	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật trang thiết bị y tế	X
9	Giấy chứng nhận hợp chuẩn hoặc Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	X

10	Tài liệu hướng dẫn sử dụng của trang thiết bị y tế	x
11	Mẫu nhãn sẽ sử dụng khi lưu hành tại Việt Nam của trang thiết bị y tế	x

## NGƯỜI TIẾP NHẬN HỒ SƠ

Phạm Thị Thanh Huyền