

**THÔNG TIN**

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

**Số công bố: 220002976/PCBA-HN**

**Ngày công bố: 27/10/2022**

---

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN TUỆ MINH PHARMA
2. Địa chỉ: Thôn Khê Hôi, Xã Hà Hôi, Huyện Thường Tín, Thành phố Hà Nội
3. Số văn bản của cơ sở: 02/2022/BCB-TM Ngày: 27/10/2022
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A

Tên trang thiết bị y tế: KEM ẤM GIẢM HO

Tên thương mại:

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

Chủng loại: TUỆ MINH

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói: Hộp 1 lọ/tuýp 5g/10g/15g/20g/25g/30g/50g/80g/100g và các quy cách khác phù hợp yêu cầu thị trường.

Mục đích sử dụng: - Giúp làm ấm cơ thể, phòng ngừa cảm lạnh, cảm cúm, viêm đường hô hấp do thời tiết gây ra.

- Hỗ trợ làm giảm các triệu chứng ho khan, ho có đờm, ho do thay đổi thời tiết, ho dai dẳng lâu ngày, sổ mũi, nghẹt mũi, chảy nước mũi...

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC MỸ PHẨM CNL VIỆT NAM

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Xóm 2, Thôn Văn Giáp, Xã Văn Bình, Huyện Thường Tín, Thành phố Hà Nội

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS 02:2022/TUEMINH

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 TUỆ MINH PHARMA

Địa chỉ chủ sở hữu: Thôn Khê Hôi, Xã Hà Hôi, Huyện Thường Tín, 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: 200000246/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