

THÔNG TIN

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

Số công bố: 220002981/PCBA-HN

Ngày công bố: 28/10/2022

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM PHƯƠNG Y NAM

2. Địa chỉ: Tầng 2, Số nhà 67 ngõ 96 phố Đại Từ, Phường Đại Kim, Quận Hoàng Mai, Thành phố Hà Nội

3. Số văn bản của cơ sở: 07/2022/VBCB-PYN Ngày: 28/10/2022

4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A

Tên trang thiết bị y tế: Dung dịch xịt vệ sinh mũi

Tên thương mại:

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

Chủng loại: NanoSea Spray

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: - Giúp làm sạch, vệ sinh mũi, loại bỏ chất nhầy, bụi bẩn đọng lại do môi trường ô nhiễm, khói bụi... tạo cảm giác thông thoáng, sáng khoái khi hít thở, đảm bảo độ ẩm tự nhiên cho niêm mạc mũi, hỗ trợ phòng ngừa nguy cơ mắc các bệnh viêm mũi họng, hô hấp.

- Hỗ trợ ngừa khuẩn, kháng viêm, giảm viêm, hỗ trợ làm giảm các triệu chứng về mũi như viêm xoang, ngạt mũi, sổ mũi, đau rát họng do nhiễm khuẩn hoặc do các tác nhân dị ứng gây nên.

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY TNHH DƯỢC MỸ PHẨM HAPPY LIFE

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 1/2 Lô 25+26+29, đường N1, Cụm CN An Xá, Phường Mỹ Xá, Thành phố Nam Định, Tỉnh Nam Định

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS 02:2022/HAPPY-PYN

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 DƯỢC PHẨM PHƯƠNG Y NAM

Địa chỉ chủ sở hữu: Tầng 2, số nhà 67 ngõ 96 phố Đại Từ, phường Đại Kim, quận Hoàng Mai, 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: 220000005/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	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