

**CÔNG TY TNHH TMĐT
VINH KHANG**

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Số: 0211/CBTCLA/VK2022

Hồ Chí Minh, ngày 07 tháng 11 năm 2022

VĂN BẢN CÔNG BỐ
Tiêu chuẩn áp dụng của trang thiết bị y tế thuộc loại A

Kính gửi: Sở Y tế TP Hồ Chí Minh

- Tên cơ sở công bố: **CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI ĐẦU TƯ VINH KHANG**
Mã số thuế hoặc Số giấy thành lập Văn phòng đại diện: 0302531991
Địa chỉ: 8-10 Đường 25A Phường 10 Quận 6 Thành phố Hồ Chí Minh
Điện thoại cố định: 028.35471166 Fax: 028.35474477
Email: hoaho@vnmedical.com
- Người đại diện hợp pháp của cơ sở:
Họ và tên: Lê Thị Hoàng Yến
Số CMND/ Định danh/ Hộ chiếu: 080177001655 ngày cấp: 08/04/2021
Nơi cấp: Cục Cảnh sát QLHC về TTXH
Điện thoại cố định: 028.35471166 Điện thoại di động:
- Trang thiết bị Y tế thuộc loại A:
 - Tên trang thiết bị y tế: Lưới nhựa cố định đầu
 - Tên thương mại:
 - Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):
 - Chủng loại: RLG-ELN-2412CN
 - Mã sản phẩm (nếu có): Theo phụ lục
 - Quy cách đóng gói (nếu có):
 - Mục đích sử dụng: Được sử dụng để cố định đầu cho bệnh nhân xạ trị.
 - Tên cơ sở sản xuất: Klarity Medical & Equipment (GZ) Co,LTD.
 - Địa chỉ cơ sở sản xuất: No. 14, 3rd Street Shawan, GETDD, Guangzhou 510730, China
 - Tiêu chuẩn áp dụng: 93/42/EEC
- Đối với trang thiết bị y tế chứa chất ma túy, tiền chất:
 - Tên chất ma túy, tiền chất: Tên khoa học:
 - Mã thông tin CAS:
 - Nồng độ, hàm lượng chất ma túy, tiền chất:
 - Tổng hàm lượng chất ma túy, tiền chất trong một đơn vị đóng gói nhỏ nhất:
- Thông tin về chủ sở hữu trang thiết bị y tế:
 - Tên chủ sở hữu: Klarity Medical & Equipment (GZ) Co,LTD.
 - Địa chỉ chủ sở hữu: No. 14, 3rd Street Shawan, GETDD, Guangzhou 510730, China
- Thông tin về cơ sở bảo hành (nếu có):
 - Tên cơ sở: Công ty TNHH Thương mại Đầu tư Vinh Khang
 - Địa chỉ: 8 - 10 Đường 25A, Phường 10, Quận 6, Thành phố Hồ Chí Minh
 - Điện thoại cố định: 0842835474477 Điện thoại di động:

7. Số công bố đủ điều kiện sản xuất đối với trang thiết bị y tế sản xuất trong nước:

Công bố tiêu chuẩn áp dụng của trang thiết bị y tế loại A

Hồ sơ kèm theo gồm:

1	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng ISO 13485.	<input checked="" type="checkbox"/>
2	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu trang thiết bị y tế.	<input checked="" type="checkbox"/>
3	Giấy các nhận đủ điều kiện bảo hành.	<input checked="" type="checkbox"/>
4	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật trang thiết bị y tế bằng tiếng Việt.	<input type="checkbox"/>
5	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.	<input checked="" type="checkbox"/>
6	Tài liệu kỹ thuật bằng tiếng Việt kèm theo tài liệu về nguyên vật liệu, về an toàn của sản phẩm, quy trình sản xuất, các báo cáo nghiên cứu lâm sàng và tiền lâm sàng bao gồm báo cáo độ ổn định đối với thuốc thử, chất hiệu chuẩn, vật liệu kiểm soát invitro.	<input type="checkbox"/>
7	Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng.	<input checked="" type="checkbox"/>
8	Giấy chứng nhận hợp chuẩn.	<input type="checkbox"/>
9	Đối với trang thiết bị y tế sản xuất trong nước: kết quả đánh giá các thông số hoá lý, vi sinh và các thông số khác do cơ sở đủ điều kiện theo quy định của pháp luật về đánh giá chất lượng do cơ quan có thẩm quyền của Việt Nam cấp đối với trang thiết bị chẩn đoán invitro.	<input type="checkbox"/>
10	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.	<input checked="" type="checkbox"/>
11	Mẫu nhãn trang thiết bị y tế.	<input checked="" type="checkbox"/>
12	Giấy chứng nhận lưu hành tự do đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu.	<input type="checkbox"/>

Cơ sở công bố tiêu chuẩn áp dụng cam kết:

1. Nội dung thông tin công bố là chính xác, hợp pháp và theo đúng quy định. Nếu có sự giả mạo, không đúng sự thật cơ sở xin chịu hoàn toàn trách nhiệm và sẽ bị xử lý theo quy định của pháp luật.
2. Bảo đảm chất lượng và lưu hành trang thiết bị y tế theo đúng hồ sơ đã công bố.
3. Cập nhật các thay đổi liên quan đến hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng theo quy định.

Người đại diện hợp pháp của cơ sở
 Ký tên (Ghi họ tên đầy đủ, chức danh)
 Xác nhận bằng dấu hoặc chữ ký số

