

THÔNG TIN

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

Số công bố: 240002215/PCBA-HN

Ngày công bố: 10/10/2024

- Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN THƯƠNG MẠI ALTACO
- Địa chỉ: Số 4 Đường Sông Nhuệ, Tổ 6, Phường Đức Thắng, Quận Bắc Từ Liêm, Thành phố Hà Nội
- Số văn bản của cơ sở: 01-382/2024/CBA-ATC Ngày: 09/10/2024
- Thiết bị y tế thuộc loại A
Tên thiết bị y tế: Sản phẩm
Tên thương mại (nếu có): Skinoo Healing Gel
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):
Chủng loại: TCCS

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói: Hộp 1 tuýp 5g, 10g, 15g, 20g, 25g, 30g, 50g.
Mục đích sử dụng: -Giúp kháng khuẩn, ngăn ngừa bội nhiễm, làm dịu và thúc đẩy quá trình làm lành các vết thương, vết bỏng nhẹ, cháy nắng ...
-Giúp làm dịu da kích ứng, giảm ngứa, hỗ trợ phục hồi tổn thương trên da.
Thích hợp sử dụng trong các trường hợp:
+ Thủy đậu, chân tay miệng, herpes, zona, mụn viêm, viêm da cơ địa, chàm, eczema, nứt đầu ti...;
+ Bỏng nhẹ, cháy nắng;
+ Hăm tã, loét da, muỗi đốt, côn trùng cắn;
+ Loét da do tì đè, loét bàn chân ở người đái tháo đường.

Tên cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Novopharm-Nhà máy GMP dược phẩm
Địa chỉ cơ sở sản xuất: Lô CN05, KCN hỗ trợ Đồng Văn III, phường Hoàng Đông, thị xã Duy Tiên, tỉnh Hà Nam, Việt Nam, VIET NAM
Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS

5. Đối với thiết bị y tế chứa chất ma túy, tiền chất (nếu có):

6. Thông tin về chủ sở hữu thiết bị y tế:

Tên chủ sở hữu: CÔNG TY CỔ PHẦN THƯƠNG MẠI ALTACO

Địa chỉ chủ sở hữu: Số 4 Đường Sông Nhuệ, Tổ 6, Phường Đức Thắng, Quận Bắc Từ Liêm, Thành phố Hà Nội, Việt Nam, VIET NAM

7. Thông tin về cơ sở bảo hành (nếu có):

8. Số công bố đủ điều kiện sản xuất đối với thiết bị y tế sản xuất trong nước:
240000002/PCBSX-Hna

9. Thành phần hồ sơ:

1	Văn bản công bố tiêu chuẩn áp dụng của 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 thiết bị y tế	x
4	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	x
5	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật thiết bị y tế bằng tiếng Việt, kèm theo tài liệu kỹ thuật mô tả chức năng, thông số kỹ thuật của thiết bị y tế do chủ sở hữu thiết bị y tế ban hành.	x
6	Giấy chứng nhận hợp chuẩn hoặc bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu thiết bị y tế công bố áp dụng	x
7	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 TBYT chẩn đoán in vitro (TBYT sản xuất trong nước)	x
8	Tài liệu hướng dẫn sử dụng của thiết bị y tế	x
9	Mẫu nhãn thiết bị y tế	x