



America

CERTIFICATE

No. QS2 15 11 91788 001

Certificate Holder: Aeonmed Vietnam Co., Ltd
E Area, Le Mon Industrial Zone
Thanh Hoa City, Thanh Hoa Province
VIETNAM

Certification Mark:



Scope of Certificate: Manufacturing and Trading of Hemodialysis Concentrates

Standard(s): ISO 13485:2003

The Certification Body of TÜV SÜD America Inc. certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system that meets the requirements of the listed standards.

Report No.: M6754

Effective Date: 2015-11-24

Expiry Date: 2018-11-23



Gary Minks
Vice President, Regulatory Affairs

Page 1 of 1

TÜV SÜD America Inc.
10 Centennial Drive
Peabody, MA 01960
USA

TÜV®





America

CERTIFICATE

No. QS5 15 11 91788 002

Certificate Holder: Aeonmed Vietnam Co., Ltd
E Area, Le Mon Industrial Zone
Thanh Hoa City, Thanh Hoa Province
VIETNAM

Certification Mark:



Scope of Certificate: Manufacturing and Trading of Hemodialysis Concentrates

Standard(s): ISO 9001:2008

The Certification Body of TÜV SÜD America Inc. certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system that meets the requirements of the listed standards.

Report No.: M6754

Effective Date: 2015-11-24
Expiry Date: 2018-09-14



Gary Minks
Vice President, Regulatory Affairs

Page 1 of 1

TÜV SÜD America Inc.
10 Centennial Drive
Peabody, MA 01960
USA

TÜV®



Trong quá trình lưu hành sản phẩm đơn vị có trách nhiệm:
In the product's circulation and business activities, it is required to strictly obey the following obligations:

1. Chấp hành đầy đủ các quy định về quản lý trang thiết bị y tế của Việt Nam.
Comply with the Vietnam regulations on management of medical devices.
2. Chịu trách nhiệm về chất lượng sản phẩm đã đăng ký và hoạt động sản xuất kinh doanh trên thị trường theo quy định của pháp luật Việt Nam.
Have full responsibility on quality of the product registered and Company's operations on the market in accordance with the Vietnam laws.
3. Thông báo cho Bộ Y tế trước 30 ngày trong các trường hợp sau:
Inform to the Ministry of Health 30 days in advance in the following cases:
 - Thay đổi tên, địa chỉ (*change in the name or address of the Company*)
 - Mọi sự thay đổi liên quan đến sản phẩm (*Any change of the registered product*)
 - Tách, sáp nhập, đổi tên hoặc chấm dứt hoạt động sản xuất kinh doanh (*Separation, merger or termination of the Company's operations*)
4. Giấy chứng nhận này có giá trị 03 (ba) năm kể từ ngày ký. Trước khi hết hạn 30 (ba mươi) ngày, đơn vị phải làm thủ tục xin gia hạn đăng ký nếu vẫn tiếp tục lưu hành sản phẩm trên.
This certification is valid for three (03) years from the date of signing. Before its expiration date of thirty (30) days, it is required to renew the validity of certification if the product is continuing circulation in Vietnam.

TL. BỘ TRƯỞNG
VỤ TRƯỞNG
VỤ TRANG THIẾT BỊ VÀ CÔNG TRÌNH Y TẾ
FOR MINISTER OF HEALTH
DEPARTMENT OF MEDICAL DEVICES & CONSTRUCTION



Nguyễn Minh Tuấn

CHỨNG THỰC SAO ĐÚNG VỚI BẢN CHÍNH

Số: 409/CT-ĐH/SCT/SGT

Ngày: 25/01/2016

CHỦ TỊCH

CHỦ TỊCH

CHỦ TỊCH

CHỦ TỊCH

CHỦ TỊCH

Nguyễn Hữu Tuấn

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
SOCIALIST REPUBLIC OF VIETNAM

RANSAO

BỘ Y TẾ
MINISTRY OF HEALTH



GIẤY CHỨNG NHẬN
ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH SẢN PHẨM TRANG THIẾT BỊ
Y TẾ TẠI VIỆT NAM

CERTIFICATE

REGISTRATION FOR CIRCULATION OF
MEDICAL DEVICES MANUFACTURING IN VIETNAM

BỘ Y TẾ
Số (No): 04/2016/BYT-TB-CT

Hà Nội, ngày (date): 20/07/2016

GIẤY CHỨNG NHẬN
ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH SẢN PHẨM TRANG THIẾT BỊ Y TẾ
SẢN XUẤT TẠI VIỆT NAM

CERTIFICATE

REGISTRATION FOR CIRCULATION OF
MEDICAL DEVICES MANUFACTURING IN VIETNAM

- Căn cứ Nghị định số 63/2012/NĐ-CP ngày 31 tháng 8 năm 2012 của Chính phủ quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Bộ Y tế;

Pursuant to Decree No. 63/2012/NĐ-CP dated August 31st, 2012 Issued by Government stipulating the functions, tasks, authority and organizational structure of the Ministry of Health;

- Căn cứ Luật Chất lượng sản phẩm, hàng hoá ngày 21 tháng 11 năm 2007;

Pursuant to Law on Quality of products and goods dated November 21st, 2007;

- Căn cứ Thông tư số 07/2002/TT-BYT ngày 30 tháng 5 năm 2002 của Bộ Y tế về hướng dẫn đăng ký lưu hành sản phẩm trang thiết bị y tế.

Pursuant to Circular No. 07/2002/TT-BYT dated May 30, 2002 of the Ministry of Health on guiding for circulation registration of medical devices.

- Xét hồ sơ và đơn đề nghị cấp số đăng ký lưu hành sản phẩm của đơn vị.

Having examination of documentation and application letter for circulation of medical device submitted by the applicant.

BỘ Y TẾ CHỨNG NHẬN

MINISTRY OF HEALTH CERTIFIES THAT

Nhà sản xuất (Manufacturer): CÔNG TY TRÁCH NHIỆM HỮU HẠN
AEONMED VIỆT NAM

Địa chỉ (Address): Khu E, Khu công nghiệp Lễ Môn, thành phố
Thanh Hóa, tỉnh Thanh Hóa.

ĐƯỢC PHÉP LƯU HÀNH TẠI VIỆT NAM SẢN PHẨM
HAS A PERMISSION TO CIRCULATE THE FOLLOWING
MEDICAL DEVICES IN VIETNAM

Tên sản phẩm Name of Product(s)	Tiêu chuẩn công bố Declared standard
1. Dung dịch thẩm phân máu đậm đặc HAEMO-A (Acid)	TCCS SD-QC-005
2. Dung dịch thẩm phân máu đậm đặc HAEMO-B (Bicarbonat)	TCCS SD-QC-006

Số đăng ký lưu hành được cấp: 04/2016/BYT-TB-CT
(Registered number)