

Số: 190001805/PCBA-HN

Thành phố Hà Nội, ngày 13 tháng 12 năm 2019

**PHIẾU TIẾP NHẬN**

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

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH DỊCH VỤ MINH ĐỨC VIỆT NAM
2. Địa chỉ: Tầng 2 số 12 ngõ 49 Vân Đồn, phường Bạch Đằng, Quận Hai Bà Trưng, Thành phố Hà Nội, Việt Nam, Phường Bạch Đằng, Quận Hai Bà Trưng, Thành phố Hà Nội
3. Số văn bản đề nghị của cơ sở: 01/2019/MĐ Ngày: 03/12/2019

4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A

Tên trang thiết bị y tế: Dung dịch vệ sinh mũi Phylla 108

Chủng loại/mã sản phẩm: MĐ.01

Tên cơ sở sản xuất: Công ty Cổ phần Sản xuất và Thương mại Dược phẩm Hồng Phát

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Thôn Thắng Trí, xã Minh Trí, huyện Sóc Sơn, thành phố Hà Nội

Tiêu chuẩn áp dụng: TCCS 01:2019/MĐ

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

Tên chủ sở hữu: CÔNG TY TNHH DỊCH VỤ MINH ĐỨC VIỆT NAM

Địa chỉ chủ sở hữu: Tầng 2 số 12 ngõ 49 Vân Đồn, phường Bạch Đằng, quận Hai Bà Trưng, thành phố Hà Nội, Việt Nam

6. Thông tin về cơ sở bảo hành:

7. Thành phần hồ sơ:

1	Phụ lục chi tiết trang thiết bị y tế	X
2	Bản phân loại trang thiết bị y tế	X
3	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng còn hiệu lực tại thời điểm nộp hồ sơ.	X
4	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu trang thiết bị y tế	X
5	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	X
6	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật TTBYT theo mẫu số 1 Phụ lục 8	X
7	Giấy chứng nhận hợp chuẩn hoặc Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	X
8	Tài liệu hướng dẫn sử dụng của trang thiết bị y tế	X
9	Mẫu nhãn sẽ sử dụng khi lưu hành tại Việt Nam của trang thiết bị y tế	X

10	Giấy chứng nhận lưu hành tự do còn hiệu lực tại thời điểm nộp hồ sơ đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu hoặc Phiếu tiếp nhận hồ sơ công bố đủ điều kiện sản xuất trang thiết bị y tế đối với TTBYT sản xuất trong nước	x
----	--	---

## NGƯỜI TIẾP NHẬN HỒ SƠ

Nguyễn Minh Hải  
Chánh Văn phòng