

Số: 200000432/PCBA-HN

Thành phố Hà Nội, ngày 18 tháng 03 năm 2020

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 CỔ PHẦN CÔNG NGHỆ DƯỢC MỸ PHẨM SUNPHARMA
2. Địa chỉ: Nhà số 1, ngõ 77/20 Phố Lụa, Phường Vạn Phúc, Quận Hà Đông, Thành phố Hà Nội
3. Số văn bản đề nghị của cơ sở: 01:2020/CBA Ngày: 16/03/2020

4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A

Tên trang thiết bị y tế: XOANG X3

Chung loại/mã sản phẩm: CT 01/SPM.01

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC VÀ THIẾT BỊ Y TẾ CAREPHAR

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Số 21, ngõ 9, đội 8, thôn Hậu Dường, xã Kim Chung, huyện Đông Anh, thành phố Hà Nội / Nhà máy sản xuất : cụm 4, xã Thọ An, huyện Đan Phượng, TP Hà Nội

Tiêu chuẩn áp dụng: TCCS 01:2020/SPM

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

Tên chủ sở hữu: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC MỸ PHẨM SUNPHARMA

Địa chỉ chủ sở hữu: Nhà số 1, ngõ 77/20 Phố Lụa, Phường Vạn Phúc, Quận Hà Đông, 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