

Số: 200001962/PCBA-HN

Thành phố Hà Nội, ngày 12 tháng 11 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 THIÊN TRƯỜNG
2. Địa chỉ: Căn hộ 501, Nhà 2, 67B Lương Thế Vinh, Phường Trung Văn, Quận Nam Từ Liêm, Thành phố Hà Nội
3. Số văn bản đề nghị của cơ sở: 1029/TTC-CBA/2020 Ngày: 04/11/2020
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A
Tên trang thiết bị y tế: Sinh hiển vi khám mắt di động
Chủng loại/mã sản phẩm: MS1
Tên cơ sở sản xuất: Takagi Seiko Co., Ltd.
Địa chỉ cơ sở sản xuất: 330-2 Iwafune, Nakano Shi, Nagano Ken 383-8585, Japan
Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: FSC
5. Thông tin về chủ sở hữu trang thiết bị y tế :
Tên chủ sở hữu: Takagi Seiko Co., Ltd.
Địa chỉ chủ sở hữu: 330-2 Iwafune, Nakano Shi, Nagano Ken 383-8585, Japan
6. Thông tin về cơ sở bảo hành:
(1) Tên cơ sở: Công ty Cổ phần Thiên Trường
Địa chỉ: Phòng 501 - 505, tòa nhà Sông Đà Nhân Chính, 162A Nguyễn Tuân, phường Nhân Chính, quận Thanh Xuân, TP. Hà Nội , Phường Nhân Chính, Quận Thanh Xuân, Thành phố Hà Nội
Điện thoại cố định: 0435572630 Điện thoại di động: 0915473155

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	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 đối với trang thiết bị y tế sản xuất trong nước	x
9	Tài liệu hướng dẫn sử dụng của trang thiết bị y tế	x
10	Mẫu nhãn sẽ sử dụng khi lưu hành tại Việt Nam của trang thiết bị y tế	x
11	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