

Số: 200002225/PCBA-HCM

Tp Hồ Chí Minh, ngày 24 tháng 12 năm 2020

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

- Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ KINGPHARMA USA
- Địa chỉ: 28/4A Xuân Thới Sơn 20, Xã Xuân Thới Sơn, Huyện Hóc Môn, Thành phố Hồ Chí Minh
- Số văn bản đề nghị của cơ sở: 01/CBSP Ngày: 03/12/2020
- Trang thiết bị y tế thuộc loại A  
Tên trang thiết bị y tế: DUNG DỊCH XỊT MŨI VISAFT  
Chủng loại/mã sản phẩm: DUNG DỊCH/ NBS.01  
Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY TNHH DƯỢC PHẨM TRADIPHAR  
Địa chỉ cơ sở sản xuất: Khu dân cư Phục Thiện, Phường Hoàng Tiến, Thành phố Chí Linh, Tỉnh Hải Dương  
Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS 01:2020/ KINGPHARMA USA
- Thông tin về chủ sở hữu trang thiết bị y tế :  
Tên chủ sở hữu: CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ KINGPHARMA USA  
Địa chỉ chủ sở hữu: 28/4A Xuân Thới Sơn 20, Xã Xuân Thới Sơn, Huyện Hóc Môn, Thành Phố Hồ Chí Minh
- Thông tin về cơ sở bảo hành:
- 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

Phạm Thị Thanh Huyền