

Số: 210000595/PCBA-HN

Thành phố Hà Nội, ngày 18 tháng 05 năm 2021

**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 DƯỢC PHẨM MEGA STAR VIỆT NAM
2. Địa chỉ: Số nhà 26, Liền kề 4, Dự án nhà ở Tổng Cục 5 Bộ Công An, Đường Yên Xá, Xã Tân Triều, Huyện Thanh Trì, Thành phố Hà Nội, Việt Nam., Xã Tân Triều, Huyện Thanh Trì, Thành phố Hà Nội
3. Số văn bản đề nghị của cơ sở: 01/2021/VBCB Ngày: 13/04/2021
4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A
- Tên trang thiết bị y tế: Xịt mũi họng Megaxoang
- Chủng loại/mã sản phẩm: MG.02
- Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY TNHH DƯỢC PHẨM TRADIPHAR
- Địa chỉ cơ sở sản xuất: Khu dân cư Phúc Thiện, Phường Hoàng Tiến, Thành phố Chí Linh, Tỉnh Hải Dương
- Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS 03:2021/VTYT-TDP
5. Thông tin về chủ sở hữu trang thiết bị y tế :
- Tên chủ sở hữu: CÔNG TY TNHH DƯỢC PHẨM MEGA STAR VIỆT NAM
- Địa chỉ chủ sở hữu: Số nhà 26, Liền kề 4 Dự án nhà ở Tổng cục 5 Bộ Công An, đường Yên Xá, Xã Tân Triều, Huyện Thanh Trì, Thành phố Hà Nội
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 | 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