

THÔNG TIN

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

Số công bố: 260000237/PCBA-HCM

Ngày công bố: 24/02/2026

1. Tên cơ sở công bố: VĂN PHÒNG ĐẠI DIỆN CÔNG TY CỔ PHẦN
DƯỢC PHẨM ESICO VIỆT NAM
2. Địa chỉ: Số 10 Phan Đình Giót, Phường Tân Sơn Hòa, Thành phố Hồ Chí
Minh

3. Số văn bản của cơ sở: 0810:2025/CBA Ngày: 02/02/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại A

Tên thiết bị y tế: Dung dịch nhỏ mũi

Tên thương mại (nếu có): Angel Pro Xylobi

Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):

Chủng loại: 01

Mã sản phẩm (nếu có):

01

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: Giúp làm sạch xoang mũi

Giúp tạo ra 1 lớp màng cơ học dưỡng ẩm, ngăn ngừa, làm giảm nhẹ và kiểm
soát tình trạng sinh lý của niêm mạc mũi khi bị tổn thương

Bằng cơ chế thẩm thấu vật lý hỗ trợ làm giảm sung huyết, giảm nghẹt mũi,
thông thoáng đường thở.

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY CỔ PHẦN LIÊN DOANH CÔNG NGHỆ
DƯỢC PHẨM VIỆT Ý

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Lô B3, KCN Nguyễn Đức Cảnh, đường Trần Thủ Độ,
Phường Trần Hưng Đạo, Tỉnh Hưng Yên, Việt Nam, VIET NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS

5. Đối với thiết bị y tế chứa chất ma túy, tiền chất (nếu có):

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

Tên chủ sở hữu: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM ESICO VIỆT NAM

Địa chỉ chủ sở hữu: Số 45 ngõ 80 phố Hoàng Đạo Thành, Phường Khương Đình, Thành phố Hà Nội, VIET NAM

7. Thông tin về cơ sở bảo hành (nếu có):

8. Số công bố đủ điều kiện sản xuất đối với thiết bị y tế sản xuất trong nước:
200000005/PCBSX-TB

9. Thành phần hồ sơ:

1	Văn bản công bố tiêu chuẩn áp dụng của thiết bị y tế thuộc loại A.	x
2	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng ISO 13485	x
3	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu thiết bị y tế	x
4	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	x
5	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật thiết bị y tế bằng tiếng Việt, kèm theo tài liệu kỹ thuật mô tả chức năng, thông số kỹ thuật của thiết bị y tế do chủ sở hữu thiết bị y tế ban hành.	x
6	Giấy chứng nhận hợp chuẩn hoặc bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu thiết bị y tế công bố áp dụng	x
7	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 hoặc Giấy chứng nhận đánh giá chất lượng do cơ quan có thẩm quyền của Việt Nam cấp đối với TBYT chẩn đoán in vitro (TBYT sản xuất trong nước)	x
8	Tài liệu hướng dẫn sử dụng của thiết bị y tế	x
9	Mẫu nhãn thiết bị y tế	x