

THÔNG TIN

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

Số công bố: 260000564/PCBB-HCM

Ngày công bố: 05/03/2026

- Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH GIG PHARMA – VĂN PHÒNG ĐẠI DIỆN THÀNH PHỐ HỒ CHÍ MINH
- Địa chỉ: Tòa nhà MORITZ, Số 140 Nguyễn Văn Khôi, Phường Thông Tây Hội, Thành phố Hồ Chí Minh
- Số văn bản của cơ sở: 02/2502:2026/CBB Ngày: 02/03/2026
- Thiết bị y tế thuộc loại B
Tên thiết bị y tế: Viên đặt âm đạo
Tên thương mại (nếu có): Neowax
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 kiểm soát tình trạng sinh lý vùng biến đổi của niêm mạc cổ tử cung – âm đạo để hỗ trợ phòng ngừa và phục hồi các sang thương cổ tử cung do vi sinh vật có hại gây ra.
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
- Đối với thiết bị y tế chứa chất ma túy, tiền chất (nếu có):
- Thông tin về chủ sở hữu thiết bị y tế:
Tên chủ sở hữu: CÔNG TY TNHH GIG PHARMA
Địa chỉ chủ sở hữu: Số 12, Ngõ 201 Đường Đinh Tiên Hoàng, Phường Phú Lý, Tỉnh Ninh Bình, Việt Nam., 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 B.	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