

SỞ Y TẾ TP HỒ CHÍ MINH CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

THÔNG TIN

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

Số công bố: 260000965/PCBB-HCM

Ngày công bố: 06/04/2026

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN 24 SEVEN HEALTH CARE VIỆT NAM

2. Địa chỉ: 17 Phạm Văn, Phường Phú Thọ Hòa, Thành phố Hồ Chí Minh

3. Số văn bản của cơ sở: 04/2026/VBCB - SV Ngày: 01/04/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại B

Tên thiết bị y tế: HÀM THÁO LẮP CÓ THANH BAR TRÊN IMPLANT

Tên thương mại (nếu có):

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

Chủng loại: HTL04

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: HÀM THÁO LẮP CÓ THANH BAR TRÊN IMPLANT là giải pháp phục hình tối ưu để thay thế nhiều răng hoặc toàn bộ răng đã mất, giúp khôi phục chức năng ăn nhai và phát âm cho bệnh nhân. Sản phẩm kết nối với các trụ Implant thông qua hệ thống thanh Bar nhằm tăng cường độ lưu giữ, đảm bảo tính ổn định và ngăn chặn sự di động của hàm giả trong quá trình sử dụng.

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY CỔ PHẦN 24 SEVEN HEALTH CARE VIỆT NAM

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 261B Hai Bà Trưng, Phường Xuân Hoà, Thành phố Hồ Chí Minh, VIET NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS 04:2026/HTLSV

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 24 SEVEN HEALTH CARE VIỆT

NAM

Địa chỉ chủ sở hữu: 17 Phạm Văn, Phường Phú Thọ Hòa, Thành phố Hồ Chí Minh, 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:
260000039/PCBSX-HCM

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