

**THÔNG TIN**

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

**Số công bố: 260001043/PCBB-HCM**

**Ngày công bố: 13/04/2026**

---

1. Tên cơ sở công bố: **HỘ KINH DOANH BI DENTALLAB**
2. Địa chỉ: **237/32/59 Hòa Bình, Phường Phú Thạnh, Thành phố Hồ Chí Minh**
3. Số văn bản của cơ sở: **0704/2026/VBCB/BIDL Ngày: 08/04/2026**

**4. Thiết bị y tế thuộc loại B**

Tên thiết bị y tế: **Răng toàn sứ**

Tên thương mại (nếu có):

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

Chủng loại: **BIRTS**

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói: Sản phẩm được đóng gói trong hộp carton mút xốp, túi nilong

Mục đích sử dụng: Được sử dụng để phục hình cố định cho bệnh nhân mất mô răng, giúp khôi phục chức năng ăn nhai và thẩm mỹ

Tên cơ sở sản xuất: **HỘ KINH DOANH BI DENTALLAB**

Địa chỉ cơ sở sản xuất: **237/32/59 Hòa Bình, Phường Phú Thạnh, Thành Phố Hồ Chí Minh, VIET NAM**

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: **ISO 13485**

**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: **HỘ KINH DOANH BI DENTALLAB**

Địa chỉ chủ sở hữu: **237/32/59 Hòa Bình, Phường Phú Thạnh, Thành Phố Hồ Chí Minh, VIET NAM**

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

Tên cơ sở: **HỘ KINH DOANH BI DENTALLAB**

Địa chỉ: 237/32/59 Hòa Bình, Phường Phú Thạnh, Thành phố Hồ Chí Minh

Điện thoại cố định: 0815586868 Điện thoại di động:

8. Số công bố đủ điều kiện sản xuất đối với thiết bị y tế sản xuất trong nước:  
260000045 /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 kỹ thuật bằng tiếng Việt kèm theo tài liệu về nguyên vật liệu, về an toàn của sản phẩm, quy trình sản xuất, các báo cáo nghiên cứu lâm sàng và tiền lâm sàng bao gồm báo cáo độ ổn định đối với thuốc thử, chất hiệu chuẩn, vật liệu kiểm soát in vitro	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 khác (nếu có)	x