

THÔNG TIN

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

Số công bố: 260000019/PCBA-BN

Ngày công bố: 14/04/2026

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH NICE FRANCE LABORATORY

2. Địa chỉ: Tại nhà Ông Nguyễn Xuân Sơn, khu phố Đông Khê, Phường Thuận Thành, Tỉnh Bắc Ninh

3. Số văn bản của cơ sở: 01/2026/VB-NF Ngày: 01/04/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại A

Tên thiết bị y tế: Nước muối sinh lý

Tên thương mại (nếu có):

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

Chủng loại: NATRI CLORID 0.9% A+

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói: Chai 500ml

Mục đích sử dụng: -Rửa vết thương hở, rửa mũi.

-Rửa mắt, tẩy trang giúp làm sạch da, loại bỏ bụi bẩn, bã nhờn, cặn bã, hỗ trợ điều trị viêm da, mụn trứng cá.

-Súc miệng giúp vệ sinh và hỗ trợ điều trị các bệnh về răng, lợi, họng.

Tên cơ sở sản xuất: Công ty TNHH Trang thiết bị y tế Đặng Khang

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 595 Đặng Công Bình, ấp 51, Xã Bà Điểm, Thành phố Hồ Chí Minh, VIET NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: Tiêu chuẩn của nhà sản xuất

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 TNHH NICE FRANCE LABORATORY

Địa chỉ chủ sở hữu: Tại nhà Ông Nguyễn Xuân Sơn, khu phố Đông Khê, Phường Thuận Thành, Tỉnh Bắc Ninh, 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:
250000033/PCBSX-HCM

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
10	Tài liệu khác (nếu có)	x