

THÔNG TIN

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

Số công bố: 260000018/PCBA-BN

Ngày công bố: 14/04/2026

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH DƯỢC PHẨM ORCHIDPHARMA
2. Địa chỉ: Số 163, Phố Cốc, Phường Bắc Giang, Tỉnh Bắc Ninh
3. Số văn bản của cơ sở: 1926/ CV-ORCHID Ngày: 31/03/2026
4. Thiết bị y tế thuộc loại A

Tên thiết bị y tế: DUNG DỊCH XỊT MŨI UÙ TRƯỞNG

Tên thương mại (nếu có): ELSA TONIC PLUS

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

Chủng loại: ELSA TONIC PLUS

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: Nhờ cơ chế thẩm thấu, sản phẩm làm loãng và sạch dịch nhầy ở mũi, giảm sung huyết, giảm phù nề, thông mũi trong các trường hợp: sổ mũi, nghẹt mũi, sung huyết mũi (do cảm lạnh, cảm cúm, viêm mũi, viêm dị ứng,...). Làm sạch niêm mạc mũi và loại bỏ các tác nhân gây dị ứng, cảm cúm. Góp phần ngăn ngừa viêm mũi dị ứng, cảm cúm và các bệnh lý về tai, mũi, họng. Làm ẩm, phục hồi độ ẩm tự nhiên (chống khô) niêm mạc mũi. Làm sạch đường thở trước khi sử dụng các thuốc điều trị để tối ưu hiệu quả điều trị của các thuốc khác.

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM QUỐC TẾ
MERCIPHARM

Địa chỉ cơ sở sản xuất: D1A Cụm công nghiệp thực phẩm Hapro, Xã Thuận An, Thành phố Hà Nội, Việt Nam, VIET NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS-TB-0726

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 DƯỢC PHẨM ORCHIDPHARMA

Địa chỉ chủ sở hữu: Số 163, Phố Cốc, phường Bắc Giang, tỉnh Bắc Ninh, 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:
250000068/PCBSX-HN

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