

**THÔNG TIN**

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

**Số công bố: 260000544/PCBA-HCM**

**Ngày công bố: 14/04/2026**

---

1. Tên cơ sở công bố: VẮN PHÒNG ĐẠI DIỆN CÔNG TY TNHH XUẤT NHẬP KHẨU DƯỢC PHẨM THÀNH PHÁT

2. Địa chỉ: 36 Bùi Thị Xuân, Phường Bến Thành, Thành phố Hồ Chí Minh

3. Số văn bản của cơ sở: 1103:2026/CBA Ngày: 10/04/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại A

Tên thiết bị y tế: Cream dùng ngoài

Tên thương mại (nếu có): PROTRIGEL

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 tạo ra 1 lớp màng bảo vệ, ngăn ngừa, làm giảm nhẹ, bù đắp tổn thương và kiểm soát tình trạng sinh lý vùng niêm mạc bị biến đổi tổn thương trực tràng như trĩ. Ngăn ngừa các tác động có hại của vi sinh vật và tạo điều kiện thuận lợi cho cơ thể tự phục hồi các tổn thương đó.

Giúp bôi trơn làm giảm áp lực lên vùng bị tổn thương hậu môn, làm dịu các cảm giác đau rát hậu môn, sa búi trĩ.

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

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 XUẤT NHẬP KHẨU DƯỢC PHẨM THÀNH PHÁT

Địa chỉ chủ sở hữu: Số 236, Phố Hoàng Công Chất, Phường Phú Diễn, Thành phố Hà Nội, 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 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