

THÔNG TIN

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

Số công bố: 260001218/PCBB-HN

Ngày công bố: 21/04/2026

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH MEDICAL TD
2. Địa chỉ: Số nhà 18, đường Tô Hữu, Phường Đại Mỗ, Thành phố Hà Nội
3. Số văn bản của cơ sở: 2104/2026/VBCB-MTD Ngày: 21/04/2026
4. Thiết bị y tế thuộc loại B

Tên thiết bị y tế: Multi-Drug 4 Drugs Rapid Test (MOP/AMP/MET/KET)

Tên thương mại (nếu có): Multi-Drug 4 Drugs Rapid Test (MOP/AMP/MET/KET)

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

Chủng loại: Theo phụ lục

Mã sản phẩm (nếu có):

Theo phụ lục

Quy cách đóng gói: Hộp 15 test, Hộp 25 test, Hộp 50 test

Mục đích sử dụng: Sử dụng trong chẩn đoán invitro

Tên cơ sở sản xuất: Theo phụ lục

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Theo phụ lục

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: EN ISO 13485:2016

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: Zhejiang Anji Saianfu Biotech Co., Ltd.

Địa chỉ chủ sở hữu: 2nd Floor, No.3 Factory, No.489 WenYun Road, TangPu Industrial Park, Dipu Subdistrict, Anji County, 313303 Huzhou City, Zhejiang Province P. R. China , CHINA

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:

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	Giấy chứng nhận lưu hành tự do còn hiệu lực tại thời điểm nộp hồ sơ đối với thiết bị y tế nhập khẩu.	x

PHỤ LỤC: BẢNG KÊ CHI TIẾT TRANG THIẾT BỊ Y TẾ

STT	Tên thiết bị y tế	Chủng loại	Mã sản phẩm (Nếu có)	Quy cách đóng gói (Nếu có)	Tên cơ sở sản xuất	Địa chỉ cơ sở sản xuất	Nước sản xuất
1	Multi-Drug 4 Drugs Rapid Test (MOP/AMP/MET/ KET)	Multi-Drug 4 Drugs Rapid Test (MOP/AMP/MET/KET)	3032513	Hộp 15 test, Hộp 25 test, Hộp 50 test	Zhejiang Anji Saianfu Biotech Co., Ltd.	2nd Floor, No.3 Factory, No.489 WenYun Road, TangPu Industrial Park, Dipu Subdistrict, Anji County, 313303 Huzhou City, Zhejiang Province P. R. China	CHINA