

THÔNG TIN

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

Số công bố: 260001294/PCBB-HCM

Ngày công bố: 08/05/2026

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH MỘT THÀNH VIÊN THÔNG TIN ĐIỆN TỬ Z755

2. Địa chỉ: 2A Phan Văn Trị, Phường Gò Vấp, Thành phố Hồ Chí Minh

3. Số văn bản của cơ sở: 02/2026/Z755 Ngày: 04/05/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại B

Tên thiết bị y tế: Máy tinh điện ION

Tên thương mại (nếu có):

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

Chủng loại: ION-3F-V01

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: Sử dụng hiệu ứng tinh điện ION hỗ trợ điều trị các chứng bệnh:

- Suy nhược thần kinh, kém ăn, mất ngủ.

-Đau đầu thần kinh, bại liệt, chân tay run.

-Tê thấp, đau lưng nhức mỏi.

-Ổn định huyết áp, hen suyễn.

-Phòng ngừa tai biến, phục hồi di chứng sau tai biến.

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY TNHH MỘT THÀNH VIÊN THÔNG TIN ĐIỆN TỬ Z755

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 2A Phan Văn Trị, Phường Gò Vấp, Thành phố Hồ Chí Minh, VIET NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS 01:2013/CTZ755; TCVN ISO:2017/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: CÔNG TY TNHH MỘT THÀNH VIÊN THÔNG TIN ĐIỆN TỬ Z755

Địa chỉ chủ sở hữu: 2A Phan Văn Trị, Phường Gò Vấp, Thành phố Hồ Chí Minh, VIET NAM

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

Tên cơ sở: CÔNG TY TNHH MỘT THÀNH VIÊN THÔNG TIN ĐIỆN TỬ Z755

Địa chỉ: 2A Phan Văn Trị, Phường Gò Vấp, Thành phố Hồ Chí Minh

Điện thoại cố định: 02838946460 Điện thoại di động:

8. Số công bố đủ điều kiện sản xuất đối với thiết bị y tế sản xuất trong nước: 200000032/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 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 khác (nếu có)	x