

THÔNG TIN

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

Số công bố: 260001646/PCBB-HCM

Ngày công bố: 03/06/2026

- Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH FUJIFILM VIỆT NAM
- Địa chỉ: Tầng 19, Tháp A, số 15 đường Trần Bạch Đằng, Phường An Khánh, Thành phố Hồ Chí Minh
- Số văn bản của cơ sở: FFVN/CBB/EN1-05-26 Ngày: 21/05/2026
- Thiết bị y tế thuộc loại B
Tên thiết bị y tế: Ống nội soi khí phế quản
Tên thương mại (nếu có):
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:
Mục đích sử dụng: Sản phẩm ống nội soi khí phế quản dùng để quan sát, chẩn đoán và điều trị nội soi khí quản, phế quản tại các cơ sở y tế dưới sự quản lý của bác sĩ.
Không bao giờ sử dụng sản phẩm này cho bất kỳ mục đích nào khác
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: Tiêu chuẩn nhà sản xuất
- Đối với thiết bị y tế chứa chất ma túy, tiền chất (nếu có):
- Thông tin về chủ sở hữu thiết bị y tế:
Tên chủ sở hữu: FUJIFILM Corporation
Địa chỉ chủ sở hữu: 26-30, Nishiazabu 2-Chome, Minato-Ku, Tokyo 106-8620, JAPAN
- Thông tin về cơ sở bảo hành (nếu có):

Tên cơ sở: Công ty TNHH Fujifilm Việt Nam

Địa chỉ: Tầng 19, Tháp A, số 15 đường Trần Bạch Đằng, Phường An Khánh, Thành phố Hồ Chí Minh

Điện thoại cố định: 02839390847 Điện thoại di động:

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	Ống nội soi khí phế quản	EB-840S			FUJIFILM Healthcare Manufacturing Corporation Sano Office	700 Konaka- Cho, Sano City, Tochigi 327- 0001	JAPAN
2	Ống nội soi khí phế quản	EB-840T			FUJIFILM Healthcare Manufacturing Corporation Sano Office	700 Konaka- Cho, Sano City, Tochigi 327- 0001	JAPAN