

THÔNG TIN

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

Số công bố: 260001858/PCBB-HN

Ngày công bố: 11/06/2026

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN ĐẦU TƯ THƯƠNG MẠI VÀ SẢN XUẤT THIẾT BỊ Y TẾ 3A

2. Địa chỉ: Số 362 Đường Bưởi, Phường Ngọc Hà, Thành phố Hà Nội

3. Số văn bản của cơ sở: 3a29/04/26 Ngày: 04/05/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại B

Tên thiết bị y tế: Dung dịch sát khuẩn da đầu, tóc khô

Tên thương mại (nếu có): Dung dịch sát khuẩn da đầu, tóc khô

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

Chủng loại: Dung dịch sát khuẩn da đầu, tóc khô

Mã sản phẩm (nếu có):

Aquashield hair wash

Quy cách đóng gói: 20ml, 30ml, 50ml, 100ml, 200ml, 250ml, 500ml, 3, 78l, 4l, 5l

Mục đích sử dụng: Là sản phẩm sát khuẩn da đầu, tóc khô trước phẫu thuật trong y tế, nha khoa, thẩm mỹ, gia đình.

Tên cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần đầu tư thương mại và sản xuất thiết bị y tế 3A

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Thôn Ngọc Loan – Xã Tân Quang – Huyện Văn Lâm – Tỉnh Hưng Yên, VIET NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: iso13485

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 Cổ phần Đầu tư thương mại và Sản xuất thiết bị y tế 3A

Địa chỉ chủ sở hữu: Số 362, Đường Bưởi, Phường Ngọc Hà, Hà Nội, VIET NAM

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

Tên cơ sở: Công ty Cổ phần Đầu tư thương mại và Sản xuất thiết bị y tế 3A

Địa chỉ: số 48 Đường Bưởi, Phường Ngọc Hà, Thành phố Hà Nội

Điện thoại cố định: 02435764067 Điện thoại di động: 0903234699

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	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