

**THÔNG TIN**

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

**Số công bố: 260002062/PCBB-HCM**

**Ngày công bố: 01/07/2026**

---

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH CÔNG NGHỆ Y TẾ SMEDTRUM VIỆT NAM
2. Địa chỉ: Tầng 5, phòng 508, Tòa nhà Enterprise Tower, số 290, đường Bến Vân Đồn, Phường Vĩnh Hội, Thành phố Hồ Chí Minh
3. Số văn bản của cơ sở: 04/VB Ngày: 26/06/2026
4. Thiết bị y tế thuộc loại B  
Tên thiết bị y tế: Máy laser điều trị tổn thương sắc tố da  
Tên thương mại (nếu có): Picosecond Nd:YAG Laser Systems  
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):  
Chủng loại: BL-C10

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: Máy laser điều trị tổn thương sắc tố da là thiết bị y tế chủ động sử dụng năng lượng laser Nd:YAG picosecond với bước sóng 1064 nm và 532 nm để điều trị các tổn thương sắc tố da như nám, đốm nắng, đồi mồi, lentigo, bớt Ota, bớt xanh, tăng sắc tố và các tổn thương sắc tố da phù hợp khác. Thiết bị được sử dụng bởi nhân sự chuyên môn đã được đào tạo trong môi trường cơ sở y tế, có tuân thủ yêu cầu an toàn laser, bảo vệ mắt và kiểm soát nguy cơ bỏng/tổn thương nhiệt.

Tên cơ sở sản xuất: SHANGHAI BELE MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Room 402, 4F. Building 1, NO.3255 Shengang Road, Songjiang District Shanghai, China., CHINA

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: ISO 13485; IEC 60601-1:2005 + Corr.1:2006 + Corr.2:2007 + A1:2012; IEC 60601-1-2:2014; IEC TR 60601-4-2:2016; IEC 60601-2-22:2007 + A1:2012; IEC 60825-1:2014.

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: SHANGHAI BELE MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD

Địa chỉ chủ sở hữu: Room 402, 4F. Building 1, NO.3255 Shengang Road,  
Songjiang District Shanghai, China, CHINA

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

Tên cơ sở: CÔNG TY TNHH CÔNG NGHỆ Y TẾ SMEDTRUM VIỆT NAM

Địa chỉ: Tầng 5, phòng 508, Tòa nhà Enterprise Tower, số 290, đường Bến  
Vân Đồng, Phường Vĩnh Hội, Thành phố Hồ Chí Minh

Điện thoại cố định: +886919370880      Điện thoại di động:  
+886919370880

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 |