

**SỞ Y TẾ
HÀ NỘI**

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

THÔNG TIN

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

Số công bố: 260001344/PCBA-HN

Ngày công bố: 10/07/2026

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH THIẾT BỊ VÀ VẬT TƯ Y TẾ ĐÔNG DƯƠNG

2. Địa chỉ: Căn C2.4224 tháp C2 tòa D'Capital 119 Trần Duy Hưng, Phường Yên Hòa, Thành phố Hà Nội

3. Số văn bản của cơ sở: 01VIEWM/IMC/VBCB-26 Ngày: 10/07/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại A

Tên thiết bị y tế: Thiết bị tự kiểm tra thị lực

Tên thương mại (nếu có):

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

Chủng loại: VAA-2000PS

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: Thiết bị phản chiếu các tiêu thị hoặc ký hiệu để kiểm tra thị lực. Thiết bị sử dụng nguồn điện, được xác định ở các khoảng cách quan sát thông thường.

Tên cơ sở sản xuất: View-M Technology Co., Ltd.

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 4F, 25, Heungan-daero, Gunpo-si, 15809 Gyeonggi-do, KOREA, REPUBLIC OF

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: ISO 13485

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: View-M Technology Co., Ltd.

Địa chỉ chủ sở hữu: 4F, 25, Heungan-daero, Gunpo-si, 15809 Gyeonggi-do, KOREA, REPUBLIC OF

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

Tên cơ sở: Công ty TNHH Thiết bị và Vật tư Y tế Đông Dương

Địa chỉ: Căn C2.4224 tháp C2 tòa D'Capital 119 Trần Duy Hưng, Phường Yên Hòa, Thành phố Hà Nội

Điện thoại cố định: 0965802086 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 A.	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	Tài liệu hướng dẫn sử dụng của thiết bị y tế	x
8	Mẫu nhãn thiết bị y tế	x
9	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