

**SỞ Y TẾ
TP HỒ CHÍ MINH**

**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 B

Số công bố: 260002249/PCBB-HCM

Ngày công bố: 16/07/2026

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH TRƯỜNG AN DIGITAL LAB
2. Địa chỉ: 304/34G Trường Chinh, Phường Tân Bình, Thành phố Hồ Chí Minh

3. Số văn bản của cơ sở: 04.2026/TA_CBB Ngày: 09/07/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại B

Tên thiết bị y tế: Hàm khung tháo lắp

Tên thương mại (nếu có):

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

Chủng loại: Hàm khung tháo lắp

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: Dùng để thay thế răng mất mà không cần phải mài răng. Chúng thường được chỉ định cho những bệnh nhân nhiều tuổi mất nhiều răng hoặc mất răng toàn hàm. Có chức năng và thẩm mỹ giống như răng thật. Với cấu trúc là nền nhựa mô phỏng nướu răng thật và những chiếc răng giả ép chặt. Hàm răng giả tháo lắp sẽ được lắp trên sống hàm của người bệnh

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY TNHH TRƯỜNG AN DIGITAL LAB

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 304/34G Trường Chinh, P. Tân Bình, TP. Hồ Chí Minh, VIET NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: 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 TRƯỜNG AN DIGITAL LAB

Địa chỉ chủ sở hữu: 304/34G Trường Chinh, P. Tân Bình, TP. Hồ Chí Minh,

VIET NAM

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

8. Số công bố đủ điều kiện sản xuất đối với thiết bị y tế sản xuất trong nước:
260000119/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