

**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 B

Số công bố: 260002347/PCBB-HN

Ngày công bố: 17/07/2026

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN KINH DOANH VÀ THƯƠNG MẠI QUỐC TẾ MYLAX

2. Địa chỉ: Số nhà 17 hẻm 56/139/24 Phố Thạch Cầu, Phường Long Biên, Thành phố Hà Nội

3. Số văn bản của cơ sở: 0126/CBB/MYLAX Ngày: 17/07/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại B

Tên thiết bị y tế: Gạc vệ sinh mi mắt

Tên thương mại (nếu có):

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

Chủng loại: EYELAX WIPES

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói: 01 miếng gạc/ 01 túi. 7; 10; 20; 30 túi/ 01 hộp (tùy quy cách sản phẩm)

Mục đích sử dụng: Làm sạch và dưỡng ẩm bờ mi

- Giúp làm sạch, loại bỏ bụi bẩn vùng mi mắt.
- Hỗ trợ làm dịu cảm giác khô, cộm, ngứa, khó chịu vùng mi mắt.
- Giúp vùng da mi mắt mềm mại, dễ chịu.

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY TNHH DUỆC MỸ PHẨM QUANG XANH

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Khu phố mới, Xã Như Quỳnh, Tỉnh Hưng Yên, VIỆT NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS số: 01:2026/GS-MYL

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 KINH DOANH VÀ THƯƠNG MẠI QUỐC TẾ MYLAX

Địa chỉ chủ sở hữu: Số nhà 17 hẻm 56/139/24 Phố Thạch Cầu, Phường Long Biên, Thành phố Hà Nội, 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:
220000015/PCBSX-HY

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
8	Tài liệu khác (nếu có)	x