

**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: 260002360/PCBB-HN

Ngày công bố: 19/07/2026

1. Tên cơ sở công bố: **HỘ KINH DOANH LABO PHỤC HÌNH RĂNG GIẢ AN KHANG**

2. Địa chỉ: số 11 ngách 1 ngõ 37 đường Thanh Liệt, Phường Thanh Liệt, Thành phố Hà Nội

3. Số văn bản của cơ sở: 01/2026/CBB-AK Ngày: 18/07/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại B

Tên thiết bị y tế: Răng sứ không kim loại

Tên thương mại (nếu có):

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

Chủng loại: AK01

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: Răng sứ không kim loại có kiểu dáng và chức năng phong phú, đa dạng phù hợp cho từng phác đồ điều trị nhằm phục hình răng thẩm mỹ, điều trị các bệnh lý răng, thay thế răng hỏng.

Tên cơ sở sản xuất: **HỘ KINH DOANH LABO PHỤC HÌNH RĂNG GIẢ AN KHANG**

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Số 11, ngách 1, ngõ 37, đường Thanh Liệt, Phường Thanh Liệt, Thành phố Hà Nội, VIET NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: Tiêu chuẩn cơ sở của nhà sản xuất

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: **HỘ KINH DOANH LABO PHỤC HÌNH RĂNG GIẢ AN KHANG**

Địa chỉ chủ sở hữu: Số 11, ngách 1, ngõ 37, đường Thanh Liệt, Phường Thanh

Liệt, Thành phố Hà Nội, VIET NAM

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

Tên cơ sở: HỘ KINH DOANH LABO PHỤC HÌNH RĂNG GIẢ AN KHANG

Địa chỉ: Số 11, ngách 1, ngõ 37, đường Thanh Liệt, Phường Thanh Liệt, Thành phố Hà Nội

Điện thoại cố định: 0828 936 668 Điện thoại di động:

8. Số công bố đủ điều kiện sản xuất đối với thiết bị y tế sản xuất trong nước: 260000089/PCBSX-HN

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