

**SỞ Y TẾ
HƯNG YÊN**

**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: 260000171/PCBB-HY

Ngày công bố: 25/07/2026

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN XUẤT NHẬP KHẨU ECOMED PHARMA

2. Địa chỉ: Tổ dân phố Văn Hồng, Phường Trần Lãm, Tỉnh Hưng Yên

3. Số văn bản của cơ sở: 01/1906:2026/CBB Ngày: 24/07/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại B

Tên thiết bị y tế: Viên đặt âm đạo

Tên thương mại (nếu có): VAGICARE ECO

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

Chủng loại: 01

Mã sản phẩm (nếu có):

01

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: Giúp tạo ra 1 lớp màng cơ học bảo vệ niêm mạc cổ tử cung – âm đạo. Hỗ trợ phục hồi và duy trì môi trường sinh lý, thuận lợi cho quá trình tái tạo tự nhiên của niêm mạc âm đạo.

Giúp duy trì độ ẩm, phục hồi và cân bằng pH âm đạo, duy trì hệ vi sinh âm đạo khỏe mạnh.

Hỗ trợ làm dịu và làm giảm các triệu chứng như khô, rát, ngứa khó chịu

Giúp kiểm soát và làm sạch môi trường âm đạo, giúp loại bỏ khí hư bất thường và mùi khó chịu.

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY CỔ PHẦN LIÊN DOANH CÔNG NGHỆ DƯỢC PHẨM VIỆT Ý

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Lô B3, KCN Nguyễn Đức Cảnh, đường Trần Thủ Độ, Phường Trần Hưng Đạo, Tỉnh Hưng Yên, Việt Nam, VIET NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS

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 XUẤT NHẬP KHẨU ECOMED PHARMA

Địa chỉ chủ sở hữu: Tổ dân phố Văn Hồng, phường Trần Lãm, tỉnh Hưng Yên, Việt Nam, 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: 200000005/PCBSX-TB

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