

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 A

Số công bố: 240001778/PCBA-HCM

Ngày công bố: 18/11/2024

- Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH GLOBAL HEALTHCARE
- Địa chỉ: 48 Cao Đức Lân, Phường An Phú, Thành phố Thủ Đức, Thành phố Hồ Chí Minh
- Số văn bản của cơ sở: 005/GHC-RA Ngày: 12/11/2024
- Thiết bị y tế thuộc loại A  
Tên thiết bị y tế: Băng cá nhân trong suốt  
Tên thương mại (nếu có): Transparent Plaster  
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):  
Chủng loại: Pharmacy  
Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói: Hộp 10 miếng, kích thước miếng dán 72 x 18 mm  
Mục đích sử dụng: Băng cá nhân trong suốt, mỏng nhẹ, ít thấm nước. Băng keo thông thoáng, độ dính cao, ít thấm nước, giúp bảo vệ các vết thương hở nhỏ, vết thương bị trầy xước, vết kim tiêm. Sản phẩm được đựng trong mỗi bao riêng biệt.

Tên cơ sở sản xuất: Công ty TNHH Young Chemical Vina  
Địa chỉ cơ sở sản xuất: Lô R-4 và R-4A, Đường Tân Tập Long Hậu, Khu Công Nghiệp Long Hậu mở rộng, Xã Long Hậu, Huyện Cần Giuộc, Tỉnh Long An, Việt Nam., VIET NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS 02:2024/YC-GHC

- Đối với thiết bị y tế chứa chất ma túy, tiền chất (nếu có):

- Thông tin về chủ sở hữu thiết bị y tế:

Tên chủ sở hữu: CÔNG TY TNHH GLOBAL HEALTHCARE

Địa chỉ chủ sở hữu: 48 Cao Đức Lân, Phường An Phú, Thành phố Thủ Đức,

Thành phố Hồ Chí Minh, 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:  
230000013/PCBSX-LA

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  | 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 hướng dẫn sử dụng của thiết bị y tế                                                                                                                                                                                                                                                   | x |
| 9  | Mẫu nhãn thiết bị y tế                                                                                                                                                                                                                                                                         | x |
| 10 | Tài liệu khác (nếu có)                                                                                                                                                                                                                                                                         | x |