

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: 240001503/PCBA-HCM

Ngày công bố: 30/09/2024

- Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH DƯỢC PHẨM SÀI GÒN
- Địa chỉ: 496/88 Dương Quảng Hàm, Phường 6, Quận Gò Vấp, Thành phố Hồ Chí Minh
- Số văn bản của cơ sở: 02/2024/CBA-SAGOPHA Ngày: 25/09/2024
- Thiết bị y tế thuộc loại A  
Tên thiết bị y tế: Dung dịch rơ miệng  
Tên thương mại (nếu có): Dung dịch rơ miệng  
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):  
Chủng loại: DENICOL

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói: Chai 10ml, 15ml, 20ml, 25ml, 50ml, 70ml, 100ml, 125ml hoặc theo nhu cầu của thị trường. Hộp 01 chai, 02 chai, 03 chai hoặc theo nhu cầu của thị trường.

Mục đích sử dụng: Dùng trong các trường hợp: Vệ sinh răng, lưỡi, miệng. Bị đẹn, lưỡi trắng, tưa lưỡi. Lở miệng, sưng nướu răng.

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM SONG THÀNH  
Địa chỉ cơ sở sản xuất: Lô D13, Khu công nghiệp Đình Hương - Tây Bắc Ga giai đoạn 2, Phường Đông Cường, Thành phố Thanh Hoá, Tỉnh Thanh Hoá, VIET NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TTBYT-FPS-058.24

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 DƯỢC PHẨM SÀI GÒN

Địa chỉ chủ sở hữu: 496/88 Đường Dương Quảng Hàm, Phường 6, Quận Gò