

THÔNG TIN

Hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng của thiết bị y tế thuộc loại A

Số công bố: 240002986/PCBA-HN

Ngày công bố: 26/12/2024

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC MỸ PHẨM VIỆT NAM
2. Địa chỉ: Số 132 phố Nguyễn Tuân, Phường Thanh Xuân Trung, Quận Thanh Xuân, Thành phố Hà Nội

3. Số văn bản của cơ sở: 02/VPC/VBCB Ngày: 26/12/2024

4. Thiết bị y tế thuộc loại A

Tên thiết bị y tế: MIẾNG DÁN MỤN

Tên thương mại (nếu có): MAYANCARE ULTRA THIN
SPOT/MAYANCARE ULTRA THIN SPOT PLUS

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

Chủng loại: Đơn lẻ

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói: 12 miếng (1 cm) + 08 miếng (0.8 cm)/hộp; 20 miếng (0.8 cm) + 04 miếng (1 cm)/hộp. (Quy cách đóng gói có thể thay đổi dựa trên nhu cầu của thị trường).

Mục đích sử dụng: Giúp hút hết cặn bã nhờn, dịch bài tiết hoặc mủ có trong mụn, đồng thời làm da thông thoáng, ngăn ngừa vi khuẩn xâm nhập và giảm nguy cơ nhiễm trùng, giúp da nhanh liền sẹo, không để lại sẹo thâm.

Tên cơ sở sản xuất: EVERAID Co., Ltd

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 36, Dulleom-gil, Yangsan-si, Gyeongsangnam-do, KOREA, REPUBLIC OF

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: Tiêu chuẩn chủ sở hữu công bố áp dụng

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: EVERAID Co., LTD.