

**THÔNG TIN**

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

**Số công bố: 260000169/PCBA-HCM**

**Ngày công bố: 03/02/2026**

---

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH IGG VIỆT NAM
2. Địa chỉ: 44/8 Đường số 16, Phường Bình Hưng Hòa, Thành phố Hồ Chí Minh
3. Số văn bản của cơ sở: 022026/IGG-CBA Ngày: 28/01/2026
4. Thiết bị y tế thuộc loại A  
Tên thiết bị y tế: Miếng dán lạnh hạ nhiệt  
Tên thương mại (nếu có): Pharmacy Fever Free Cooling Gel Patch  
Mã Global Medical Device Nomenclature – GMDN (nếu có):  
Chủng loại: Pharmacy

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: Giúp làm mát , hỗ trợ hạ nhiệt vùng dán, giảm cảm giác nóng hoặc khó chịu do sốt, thời tiết nóng hoặc vận động.

Tên cơ sở sản xuất: CHI NHÁNH CÔNG TY TNHH IGG VIỆT NAM

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 357/12A Bình Thành, Phường Bình Tân, Thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam, VIET NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: Tiêu chuẩn cơ sở

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 IGG VIỆT NAM

Địa chỉ chủ sở hữu: 44/8 Đường số 16, Phường Bình Hưng Hòa, 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:

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