

SỞ Y TẾ HUNG 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 A

Số công bố: 260000052/PCBA-HY

Ngày công bố: 14/04/2026

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY TNHH ĐẦU TƯ VÀ THƯƠNG MẠI ASANA

2. Địa chỉ: thôn Đa Ngư, Xã Văn Giang, Tỉnh Hưng Yên

3. Số văn bản của cơ sở: 02/2026/CBA-ASANA Ngày: 13/04/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại A

Tên thiết bị y tế: DUNG DỊCH XỊT TAI

Tên thương mại (nếu có): DUNG DỊCH XỊT TAI SACORAY-C

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

Chủng loại: SACORAY-C

Mã sản phẩm (nếu có):

Quy cách đóng gói:

Mục đích sử dụng: Dung dịch xịt tai SACORAY-C được sử dụng để hỗ trợ làm sạch và duy trì vệ sinh tai, hết ngứa, giúp loại bỏ bụi bẩn, ráy tai, dịch nhầy và các tác nhân bám dính trong ống tai ngoài.

Tên cơ sở sản xuất: CÔNG TY TNHH SẢN XUẤT DƯỢC PHẨM VÀ THỰC PHẨM VẠN NIÊN VIỆT NAM

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Số 9, Đường Phúc Hậu, Xã Phúc Thịnh, thành phố Hà Nội, Việt Nam., VIET NAM

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS: 02:2026/ASANA

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 ĐẦU TƯ VÀ THƯƠNG MẠI ASANA

Địa chỉ chủ sở hữu: Thôn Đa Ngư, xã Văn Giang, tỉnh Hưng Yên, 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:
240000047/PCBSX-HN

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