

Số: 210002212/PCBA-HN

Thành phố Hà Nội, ngày 23 tháng 12 năm 2021

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

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN MEOTIS VIỆT NAM

2. Địa chỉ: Thôn Tương Chúc, Xã Ngũ Hiệp, Huyện Thanh Trì, Thành phố Hà Nội

3. Số văn bản đề nghị của cơ sở: 01:2021/CBA Ngày: 08/12/2021

4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A

Tên trang thiết bị y tế: DUNG DỊCH XỊT MŨI

Chủng loại/mã sản phẩm: SULFIDE VX/ 01

Tên cơ sở sản xuất: Địa điểm kinh doanh - CÔNG TY CỔ PHẦN DP ECOLIFE

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Số 60 Liên Cơ, phường Đại Mỗ, quận Nam Từ Liêm, Hà Nội

Tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm áp dụng: TCCS 01:2021/MOETIS

5. Thông tin về chủ sở hữu trang thiết bị y tế :

Tên chủ sở hữu: CÔNG TY CỔ PHẦN MEOTIS VIỆT NAM

Địa chỉ chủ sở hữu: Địa chỉ: thôn Tương Chúc, xã Ngũ Hiệp, huyện Thanh Trì, thành phố Hà Nội
PHÂN PHỐI ĐỘC QUYỀN BỞI CHI NHÁNH HỒ CHÍ MINH – CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC VIỆT Y Địa chỉ: AA9 Đường Thất Sơn, Cư Xá Bắc Hải, Phường 15, Quận 10, Thành phố Hồ Chí Minh.

6. Thông tin về cơ sở bảo hành:

7. Thành phần hồ sơ:

1	Phụ lục chi tiết trang thiết bị y tế	x
2	Bản phân loại trang thiết bị y tế	x
3	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng còn hiệu lực tại thời điểm nộp hồ sơ.	x
4	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu trang thiết bị y tế	x
5	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	x
6	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật TTBYT theo Mẫu số 1 (đối với TTBYT thông thường và IVD là máy, thiết bị...), Mẫu số 2 (đối với TTBYT IVD là thuốc thử, chất hiệu chuẩn, vật liệu kiểm soát in vitro) tại Phụ lục 8	x
7	Giấy chứng nhận hợp chuẩn hoặc Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	x
8	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 đối với trang thiết bị y tế sản xuất trong nước	x

9	Tài liệu hướng dẫn sử dụng của trang thiết bị y tế	x
10	Mẫu nhãn sẽ sử dụng khi lưu hành tại Việt Nam của trang thiết bị y tế	x
11	Giấy chứng nhận lưu hành tự do còn hiệu lực tại thời điểm nộp hồ sơ đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu hoặc Phiếu tiếp nhận hồ sơ công bố đủ điều kiện sản xuất trang thiết bị y tế đối với TTBYT sản xuất trong nước	x

NGƯỜI TIẾP NHẬN HỒ SƠ

Vũ Phương Đông
Chánh Văn phòng