

**THÔNG TIN**

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

**Số công bố: 260000094/PCBA-HP**

**Ngày công bố: 10/07/2026**

---

1. Tên cơ sở công bố: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM PHÚC VINH

2. Địa chỉ: Số nhà 26 Đường Thanh Niên, Phường Hải Dương, Thành phố Hải Phòng

3. Số văn bản của cơ sở: 03/2026/PV Ngày: 08/07/2026

4. Thiết bị y tế thuộc loại A

Tên thiết bị y tế: Cồn 90 độ

Tên thương mại (nếu có): Cồn 90 độ Ethanol

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

Chủng loại: DD02

Mã sản phẩm (nếu có):

C90

Quy cách đóng gói: 500ml, 550ml, 600ml, 650ml, 1000ml. 20 lít, 25 lít, 30 lít, 200 lít

Mục đích sử dụng: • Vệ sinh, khử trùng bề mặt dụng cụ y tế, thiết bị, bàn ghế phòng khám.

• Sát khuẩn tay nhanh trong môi trường y tế và dân sinh.

• Dùng làm chất đốt.

Tên cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược Phẩm Phúc Vinh

Địa chỉ cơ sở sản xuất: Thôn Châu Bộ, Phường Trần Liễu, TP Hải Phòng, VIET NAM

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

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 cổ phần Dược Phẩm Phúc Vinh

Địa chỉ chủ sở hữu: Số nhà 26 Đường Thanh Niên, Phường Hải Dương, TP

Hải Phòng, 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:  
260000018/PCBSX-HP

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