

**CÔNG TY CỔ PHẦN
EXPOS**

**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**

Số: 03.2025/CBB-RIBBEL

Thái Nguyên, ngày 06 tháng 06 năm 2025

VĂN BẢN CÔNG BỐ

Tiêu chuẩn áp dụng của thiết bị y tế thuộc loại B

Kính gửi: Sở Y tế Thái Nguyên

1. Tên cơ sở công bố: **CÔNG TY CỔ PHẦN EXPOS**

Mã số thuế hoặc Số giấy phép thành lập Văn phòng đại diện: 0109189071

Địa chỉ: Ngõ 505, đường 3/2, tổ 4, Phường Tân Lập, Thành phố Thái Nguyên, Tỉnh Thái Nguyên, Việt Nam

Điện thoại cố định: 0912289944 Fax:

Email: duocexpostn@gmail.com

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: NGUYỄN HOÀNH ANH

Số CCCD/Định danh/Hộ chiếu: 038077011056 ngày cấp: 07/01/2022 nơi cấp: Cục Cảnh sát Quản lý hành chính về trật tự xã hội

Điện thoại cố định: 0912289944 Điện thoại di động:

3. Thiết bị y tế thuộc loại B:

Thiết bị y tế chung: ☒ hoặc Thiết bị y tế chẩn đoán in vitro: ☐

Tên thiết bị y tế: **Ống nội khí quản**

Tên thương mại (nếu có):

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

Chủng loại: Theo phụ lục

Mã sản phẩm (nếu có): Theo phụ lục

Quy cách đóng gói (nếu có):

Mục đích sử dụng: Đặt ống thông qua thanh quản nhờ ống nội soi thanh quản để quan sát phần trên khí quản, ngay dưới dây thanh âm.

Tên cơ sở sản xuất: **RIBBEL INTERNATIONAL LIMITED**

Địa chỉ cơ sở sản xuất: 20th Mile, Jatheri Road, P.O. Rai, Sonapat, Haryana 131029, India

Tiêu chuẩn áp dụng: Tiêu chuẩn nhà sản xuất

4. Đối với thiết bị y tế chứa chất ma túy, tiền chất:



Tên chất ma túy, tiền chất:Tên khoa học:

Mã thông tin CAS:

Nồng độ, hàm lượng chất ma túy, tiền chất:

Tổng hàm lượng chất ma túy, tiền chất trong một đơn vị đóng gói nhỏ nhất:

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

Tên chủ sở hữu: **RIBBEL INTERNATIONAL LIMITED**

Địa chỉ chủ sở hữu: 20th Mile, Jatheri Road, P.O. Rai, Sonapat, Haryana 131029, India

6. Thông tin về cơ sở bảo hành (nếu có):

7. Số công bố đủ điều kiện sản xuất đối với thiết bị y tế sản xuất trong nước:

Công bố tiêu chuẩn áp dụng của thiết bị y tế loại B

Hồ sơ kèm theo gồm:

1.	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng ISO 13485	☒
2.	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu thiết bị y tế	☒
3.	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	☒
4.	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật thiết bị y tế bằng tiếng Việt	☒
5.	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	☒
6.	Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu thiết bị y tế công bố áp dụng	☒
7.	Tài liệu hướng dẫn sử dụng của thiết bị y tế bằng tiếng Việt; đối với thiết bị y tế nhập khẩu kèm theo bản gốc bằng tiếng Anh do chủ sở hữu thiết bị y tế ban hành	☒
8.	Mẫu nhãn thiết bị y tế	☒
9.	Giấy chứng nhận lưu hành tự do đối với thiết bị y tế nhập khẩu	☒

Cơ sở công bố tiêu chuẩn áp dụng cam kết:

1. Nội dung thông tin công bố là chính xác, hợp pháp và theo đúng quy định. Nếu có sự giả mạo, không đúng sự thật cơ sở xin chịu hoàn toàn trách nhiệm và sẽ bị xử lý theo quy định của pháp luật.



2. Bảo đảm chất lượng và lưu hành thiết bị y tế theo đúng hồ sơ đã công bố.
3. Cập nhật các thay đổi liên quan đến hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng theo quy định.

Người đại diện hợp pháp của cơ sở

Ký tên (Ghi họ tên đầy đủ, chức danh)

Xác nhận bằng dấu hoặc chữ ký số



ĐỒNG GIÁM ĐỐC

Nguyễn Hoàng Anh

