VGLOVE NITRILE GLOVES

PROFILE

distribution & supply

PRODUCTS

DISPOSABLE FACE MASK PROTECTION GOWNS MEDICAL GLOVES



VGLOVE

"Qualifications ISO 9001:2015; ISO 13485:2016; Certifications FDA 510K for export to USA,

CE Marking for export to Europe,

Certificates from MOH and test report made by QUATEST3"

VGLOVE

PRODUCT LINE

NITRILE GLOVES

(Powdered / Powder free)

LATEX GLOVES
 (Powdered / Powder free)



















Free Sale's Certificate



POWDERED GLOVES

VGLOVE

PRODUCT INFORMATION

Product	Powdere	5		
Material	Natural high grade latex			
Powder content	≤10mg/dm ²			
Protein level	Aqueous extra	ctable protein : 200ug/g or less with l	abel claim	
Color		Natural		
Features	Ambidextrous, beaded cuff, smooth or fully palm textured.			
Packing	100pcs/box, 10 boxes /carton			
Brand name				
	Size	Palm Width (mm)	Length (mm)	
	Extra small	< 80	min 240	
Dimensions	Small	85 ± 3	min 240	
	Medium	95 ± 3	min 240	
	Large	105 ± 3	min 240	
	Extra large	> 110	min 240	
	Measur	Single Wall (mm)		
Thickness	Finger tip (at 1	min 0.01		
	Palm (at	min 0.01		
	Bef	After Aging		
Physical			(70 ± 2°C for 7 days)	
properties	Tensile Strength (Mpa)	min 18.0	min 14.0	
	Elongation @ break (%) min 650		min 500	
Functional Benefit	Protection from unwanted & dangerous substances			
	Easy donning and help s prevent roll back			

POWDERED GLOVES

PRODUCT PICTURES





PRODUCT INFORMATION

VGLOVE

POWDER FREE GLOVES

Product		Synthetic Nitrile latex.		
		Non-Sterile	e Powder-Free.	
Туре		Ambidextrous; Finger Tip Textured; Beaded Cuff; White or Coloured (Blue, Light Blue, …)		
	Conforms to ASTM D6319			
Quality standards			3, ISO 13485:2003. ISO 22000:2005 Quality ement System.	
		Manufactured from 100% nitrile (Acrylonitrile- utadiene)		
Gloves Si	ze	Extra-small, Small, Medium, Large, Extra-large.		
		Marked in the check box or	n the shipping carton with black ink.	
Storage		Store in a dry and cool place, the temperature not higher than 38°C.		
Shelf-fife		3 years from the date of manufacturing.		
DIMENSIONS		STANDARDS		
		VRG KHAI HOAN	ASTM D6319	
Length		220 min	220 min (XS, S)	
(mm)		230 min	230 min (M, L, XL)	
		75 ± 5 (XS)	70 ± 10 (XS)	
		85 ± 5 (S)	80 ± 10 (S)	
Width (mm)		95 ± 5 (M)	95 ± 10 (M)	
		105 ± 5 (L)	110 ± 10 (L)	
		115 ± 5 (XL)	120 ± 10 (XL)	
Thickness		Fingers: 0.08 mm min	Fingers: 0.05 mm min	
(mm)		Palm: 0.06 mm min	Palm: 0.05 mm min	

PRODUCT INFORMATION

PHYSICAL PROPERTIES AND BIOCOMPATIBILITY

	Tensile strength (MPA)	Tensile strength (MPA)
	Before aging: 18Mpa min	Before aging: 14Mpa min
Teneile	After aging: 20Mpa min	After aging: 14Mpa min
Tensile	Elongation at break (%)	Elongation at break (%)
	Before aging: 600% min	Before aging: 500% min
	After aging: 500% min	After aging: 400% min
Powder content	2 mg/glove maximum	
Protein content	Protein free	



PRODUCT PICTURES

CARTON SPECS

Dimensions: 360 mm x 260 mm x 240 mm Weight: ~4.5 kg/carton

Quantity: 10 boxes/carton





POWDER FREE GLOVES

VGLOVE

POWDER FREE GLOVES

VGLOVE

PRODUCT PICTURES



STERILE SURGICAL GLOVES

PRODUCT INFORMATION

Product	Sterile surgio	al late	x gloves, steril	ed by E.O gas
Material	Natural high grade latex			
Powder content	<=10 mg/dm2			
Protein content	<=200µg/glove			
Color		Natura	al latex colour	
Features	Hand shaped curv		nguishing left ha	nd and right hand,
Packing	1 pair/pack, 50 packs/box, 4 boxes/carton			
Brand	Vglove			
	Size	Palm	Width (mm)	Length (mm)
	6		77 ± 5	280 ± 5
Physical dimensions	6.5	83 ± 5		280 ± 5
	7	89 ± 5		280 ± 5
	7.5		95 ± 5	280 ± 5
	8	102 ± 6		280 ± 5
Thickness	0.10 mm			
			Before aging	After aging
Physical properties	Tensile Strength(N	IPA)	21	16
	Elongation at break	(%)	700	550
			6	7.0 ± 0.3gr
Weight (gram) Tolerance: ± 0.3gr	Size		6.5	8.0 ± 0.3gr
			7	9.0 ± 0.3gr
			7.5	10 ± 0.3gr
			8	11 ± 0.3gr

STERILE SURGICAL GLOVES

PRODUCT INFORMATION

VGLOVE

Functional benefit	 Sterile surgical latex gloves used during the examination, treatment diagnosis and surgical operation to protect against disease transmission between patients and the use of surgical gloves. Distinguishing left and right hand, softness provides superior comfort and natural fit. Fit more comfortably, reduced hand fatigue & respiration. Smooth surface feels natural, comfortable and easier to operate. Also Beaded cuff makes easy donning and guards against tearing. Powder content is in the permitted level - cause itching and skin inflammation when using Protein and the chemicals level in gloves are lowest to minimize skin allergies for users
Quality standard	ASTM D3578 (05), AQL standards

CARTON SPECS.

Dimensions: 580 mm x 300 mm x 450 mm

Weight: ~ 15kg/carton

Quantity: 8 box/ carton



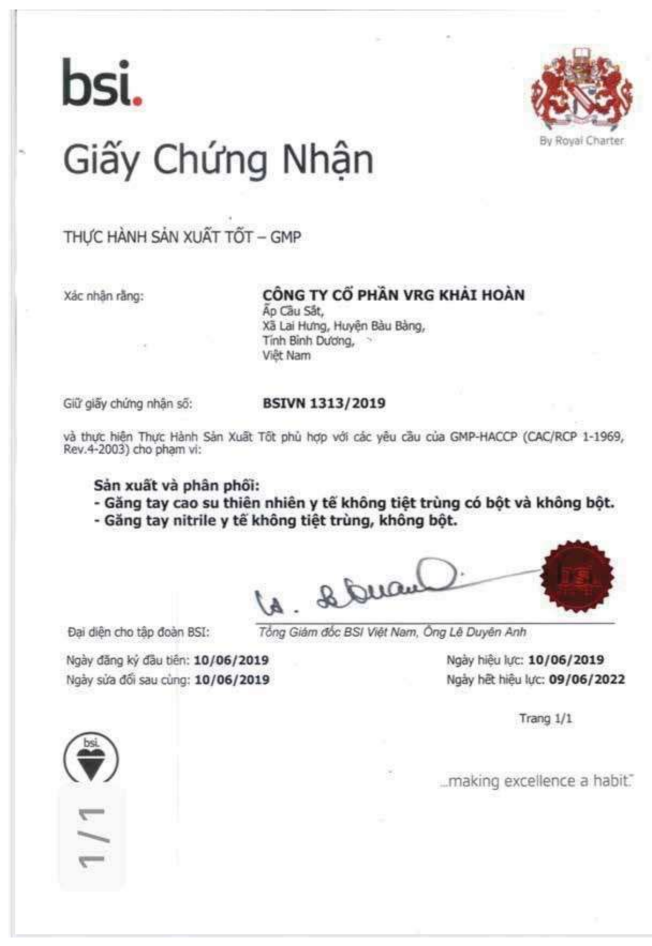


STERILE SURGICAL GLOVES

VGLOVE

PRODUCT PICTURES





8

bsi. Giấy Chứng Nhận



HỆ THỐNG QUẢN LÝ CHẤT LƯỢNG - ISO 9001:2015

Xác nhận rằng:

CÔNG TY CỔ PHẦN VRG KHẢI HOÀN

Ấp Câu Sắt,
 Xã Lai Hưng,
 Huyện Bàu Bàng,
 Tỉnh Bình Dương,
 Việt Nam

Giữ giấy chứng nhận số:

FM 548618

và thực hiện Hệ Thống Quản Lý Chất Lượng phù hợp với các yêu cầu của ISO 9001:2015 cho phạm vi:

Sản xuất và phân phối: Găng tay cao su thiên nhiên y tế không tiệt trùng có bột và không bột; Găng tay nitrile y tế không tiệt trùng không bột.



Đại diện cho tập đoàn BSI:

Chris Cheung, Phụ Trách Sự Tuân Thủ & Rủi Ro Châu Á Thái Bình Dương

Ngày đăng ký đầu tiên: **01/06/2009** Ngày sửa đổi sau cùng: **30/05/2018** Ngày hiệu lực: **01/06/2018** Ngày hết hiệu lực: **31/05/2021**

Trang: 1/1

...making excellence a habit"

This certificate was issued electronically and remains the property of BSI and is bound by the conditions of contract. An electronic certificate can be authenticated <u>online</u>. Printed copies can be validated at <u>www.bsigroup.com/Client Directory</u> or telephone +84 (28) 38 200 066 Further clarifications regarding the scope of this certificate and the applicability of ISO 9001: 2015 requirements may be obtained by consulting the organization. This certificate is valid only if provided original copies are in complete set.

Information and Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 845 080 9000 BSI Assurance UK Limited, registered in England under number 7805321 at 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, UK. A member of the BSI Group of Companies.

bsi. Giấy Chứng Nhận



HỆ THỐNG QUẢN LÝ CHẤT LƯỢNG - ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016

Xác nhận rằng:

CÔNG TY CỔ PHẦN VRG KHẢI HOÀN

Ấp Cầu Sắt, Xã Lai Hưng, Huyện Bàu Bàng, Tỉnh Bình Dương, Việt Nam

Giữ giấy chứng nhận số:

MD 548620

và thực hiện Hệ Thống Quản Lý Chất Lượng phù hợp với các yêu cầu của ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016 cho phạm vi:

Sản xuất và phân phối: Găng tay cao su thiên nhiên y tế không tiệt trùng có bột và không bột; Găng tay nitrile y tế không tiệt trùng không bột.

IM SIC

Đại diện cho tập đoàn BSI:

Ngày đăng ký đầu tiên: 18/05/2009 Ngày sửa đổi sau cùng: 02/05/2018

Stewart Brain, Giám Đốc Tuân Thủ & Rủi Ro - Thiết Bị Y Tế

Ngày hiệu lực: 18/05/2018 Ngày hết hiệu lực: 17/05/2021

Trang: 1/1

...making excellence a habit."

This certificate was issued electronically and remains the property of BSI and is bound by the conditions of contract.

An electronic certificate can be authenticated <u>online</u>, Printed copies can be validated at <u>www.bsigroup.com/Client Directory</u> or telephone +84 (28) 38 200 066 Further clarifications regarding the scope of this certificate and the applicability of ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016 requirements may be obtained by consulting the organization. This certificate is valid only if provided original copies are in complete set.

Information and Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowthill, Milton Keynes MKS 8PP. Tel: + 44 845 080 9000 BSI Assurance LK Limited registered in England under number 2005221 vt 200 Chinetick High Board London MA ALL LK

bsi. Giấy Chứng Nhận



HE THÓNG TRÁCH NHIỆM XÃ HỘI - SA 8000:2014

Xác nhân rằng:

CÔNG TY CỔ PHẦN VRG KHẢI HOÀN Ãp Câu Sắt, Xã Lai Hưng, Huyện Bàu Bàng, Tinh Bình Dương,

Giữ giãy chứng nhận số:

SA 598117

Viêt Nam

và thực hiện Hệ thống Trách Nhiệm Xã Hội phù hợp với các yêu cầu của Tiêu Chuẩn Trách Nhiệm Xã Hội SA 8000:2014 cho phạm vi:

Sản xuất và phân phối găng tay y tế cao su có bột và không bột, găng tay cao su nitrile bao gôm các quá trình tiếp nhận nguyên vật liệu latex/ nitrile, phối trộn, tạo đông, lưu hóa, tách chiết, nhúng bột bắp/chlorine, sấy khô, kiểm tra và đóng gói.

Các quá trình gia công ngoài: Không. Các quá trình hợp đồng ngoài: Không.

Đại diện cho tập đoàn BSI:

Tổng Giám Đốc BSI Ấn Độ, Venkataram Arabolu

Ngày đăng ký đầu tiên: 19/11/2013 Ngày sửa đổi sau cùng: 11/11/2019 Ngày hiệu lực: 19/11/2019 Ngày hết hiệu lực: 18/11/2022

Trang 1/1

...making excellence a habit."



An electronic certificate can be authenticated online. Printed copies can be validated at www.bs/gisbal.com/Client Directory or belephone. +91 11 2092 9000.

Further clarifications regarding the scope of this certificate and the applicability of SA 8000: 2014 requirements may be obtained by consulting the organizati if provided original copies are in complete set. on. This certificate is valid only

Social Accountability International and other stakeholders in the SA 8000 process only recognize SA 8000 certificates issued by qualified Certification Bodies granted accreditation by SAAS and do not recognize the validity of SA 8000 certificates issued by unaccredited organizations or organizations accredited by an entity other than SAAS. Stakeholders can confirm the validity of an accredited SA 8000 certificate at this website, <u>www.csamedcreditation.org/certification</u>. BSI, The MRA Corporate Suites (A-2), FIP11 and 2, latiwar Nagar, Mathura Road, New Delhi 110, 065.

Australia	Canada China Japan The Netherlands United States
	EMERGO SEUROPE
	26 May 2009
	Mr. Terence Lim
	Khai Hoan Joint Stock Company Cau Sat Hamlet, Lai Hung Commune Ben Cat District, Binh Duong
	Vietnam
	Dear Terence:
	I am writing to inform you that today, we have notified by registered mail the Dutch Competent Authority.
	With this notification, Khai Hoan Joint Stock Company has met the requirements of Article 14 of the Medical Devices Directive, 93/42/EEC for the following devices:
	Powder Examination Gloves Powder-Free Examination Gloves
	As of today and without any further notice from the respective Competent Authorities, Khai Hoan Joint Stock Company can consider the respective devices and Authorized Representative as officially registered.
	If you have any questions, please do not hesitate to contact me.
	Yours sincerely,
d.	fam
	Rene van de Zande
	President & CEO
Emergo	Europe.com
	Europe Molenstraat 15, 2513 BH The Hague, The Netherlands Telephone: +31.70.345.8570 Fax: +31.70.346.7

EMERGO 🕑 EUROPE

Fax: +31.70.346.7299

Telephone: +31.70.345.8570

C€ Registration Certificate

The Hatherlands | United States

This is to certify that, in accordance with the Medical Device Directive 93/42/EEC, Emergo Europe agrees to perform all duties and responsibilities as the Authorized Representative for

Khai Hoan Joint Stock Company Cau Sat Hamlet, Lai Hung Commune Ben Cat District, Binh Duong Province Vietnam

as stipulated and demanded by the aforementioned Directive. The Dutch Competent Authorities have received Medical Device Registrations on the following date:

26 May 2009 See attached product listing

Emergo Europe Registration Number: NL/CA01/601529

The Manufacturer has provided Emergo Europe with the appropriate Declaration(s) of Conformity confirming that the Medical Devices fulfill the applicable requirements of Directive 93/42/EEC.

Molenstraat 15, 2513 BH The Hague, The Netherlands

June 2009

Australia

Carlanz

lapan

Rene van de Zande President & CEO Emergo Europe

EmergoEurope.com

mergo Europe



DEPARTMENT OF HEALTH & HUMAN SERVICES

Public Health Service

Food and Drug Administration 10903 New Hampshire Avenue Document Control Room -WO66-G609 Silver Spring, MD 20993-0002

FEB 2 3 2010

Mr. Terence Lim Quality Assurance Manager Khai Hoan Joint Stock Company Cau Sat Hamlet, Lai Hung Commune, Ben Cat District Binh Duong Province VIETNAM

Re: K092681

Trade/Device Name: Powdered Latex Examination Gloves (Non-Colored) Regulation Number: 21 CFR 880.6250 Regulation Name: Patient Examination Glove Regulatory Class: I Product Code: LYY Dated: January 14, 2010 Received: January 19, 2010

Dear Mr. Lim:

We have reviewed your Section 510(k) premarket notification of intent to market the device referenced above and have determined the device is substantially equivalent (for the indications for use stated in the enclosure) to legally marketed predicate devices marketed in interstate commerce prior to May 28, 1976, the enactment date of the Medical Device Amendments, or to devices that have been reclassified in accordance with the provisions of the Federal Food, Drug, and Cosmetic Act (Act) that do not require approval of a premarket approval application (PMA). You may, therefore, market the device, subject to the general controls provisions of the Act. The general controls provisions of the Act include requirements for annual registration, listing of devices, good manufacturing practice, labeling, and prohibitions against misbranding and adulteration. Please note: CDRH does not evaluate information related to contract liability warranties. We remind you, however, that device labeling must be truthful and not misleading.

If your device is classified (see above) into either class II (Special Controls) or class III (PMA), it may be subject to additional controls. Existing major regulations affecting your device can be found in the Code of Federal Regulations, Title 21, Parts 800 to 898. In addition, FDA may publish further announcements concerning your device in the <u>Federal Register</u>.

Page 2 - Mr. Lim

Please be advised that FDA's issuance of a substantial equivalence determination does not mean that FDA has made a determination that your device complies with other requirements of the Act or any Federal statutes and regulations administered by other Federal agencies. You must comply with all the Act's requirements, including, but not limited to: registration and listing (21 CFR Part 807); labeling (21 CFR Part 801); medical device reporting (reporting of medical device-related adverse events) (21 CFR 803); good manufacturing practice requirements as set forth in the quality systems (QS) regulation (21 CFR Part 820); and if applicable, the electronic product radiation control provisions (Sections 531-542 of the Act); 21 CFR 1000-1050.

If you desire specific advice for your device on our labeling regulation (21 CFR Part 801), please go to

http://www.fda.gov/AboutFDA/CentersOffices/CDRH/CDRHOffices/ucm115809.htm for the Center for Devices and Radiological Health's (CDRH's) Office of Compliance. Also, please note the regulation entitled, "Misbranding by reference to premarket notification" (21CFR Part 807.97). For questions regarding the reporting of adverse events under the MDR regulation (21 CFR Part 803), please go to

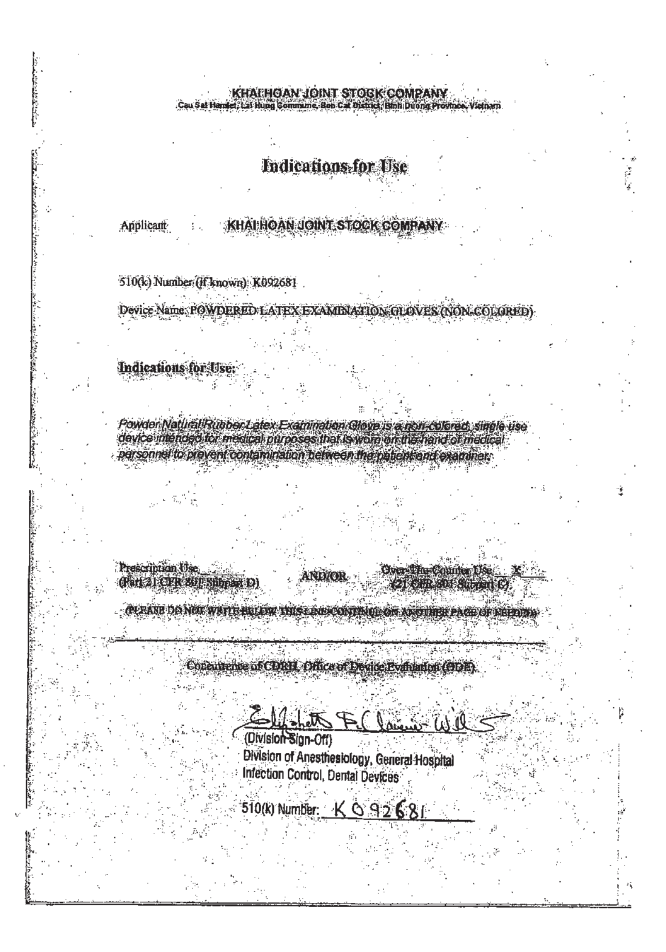
http://www.fda.gov/MedicalDevices/Safety/ReportaProblem/default.htm for the CDRH's Office of Surveillance and Biometrics/Division of Postmarket Surveillance.

You may obtain other general information on your responsibilities under the Act from the Division of Small Manufacturers, International and Consumer Assistance at its toll-free number (800) 638-2041 or (301) 796-7100 or at its Internet address http://www.fda.gov/MedicalDevices/ResourcesforYou/Industry/default.htm.

Sincerely yours,

 Anthony D. Watson, B.S., M.S., M.B.A. Director
 Division of Anesthesiology, General Hospital, Infection Control and Dental Devices
 Office of Device Evaluation
 Center for Devices and Radiological Health

Enclosure



TỔNG CỤC TIÊU CHUẨN ĐO LƯỜNG CHẤT LƯỢNG

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

TRUNG TẦM KỸ THUẬT TIÊU CHUẨN ĐO LƯỜNG CHẤT LƯỢNG 3

Số: 0710/QĐ-KT3

Tp. Hồ Chí Minh, ngày 04 tháng 5 năm 2019

QUYẾT ĐỊNH Về việc cấp chứng nhận sản phẩm

GIÁM ĐÔC

TRUNG TÂM KỸ THUẬT TIÊU CHUẨN ĐO LƯỜNG CHẤT LƯỢNG 3

Căn cử Quyết định số 1668/QĐ-TĐC ngày 26/8/2014 của Tổng cục TCĐLCL về việc ban hành Điều lệ tổ chức và hoạt động của Trung tâm Kỹ thuật Tiêu chuẩn Đo lường Chất lượng 3 (Trung tâm Kỹ thuật 3);

Căn cứ Thông tư số 28/2012/TT-BKHCN ngày 12/12/2012 của Bộ Khoa học và Công nghệ quy định về công bố hợp chuẩn, công bố hợp quy và phương thức đánh giá sự phù hợp với tiêu chuẩn, quy chuẩn kỹ thuật và Thông tư số 02/2017/TT-BKHCN ngày 31/3/2017 về sửa đổi, bố sung một số điều của Thông tư số 28/2012/TT-BKHCN ngày 12/12/2012;

Căn cử Quyết định số 1186/QĐ-KT3 ngày 25/6/2013 của Giám đốc Trung tâm Kỹ thuật 3 quy định nội dung và thủ tục chứng nhận sản phẩm phủ hợp tiêu chuẩn và quy chuẩn kỹ thuật quốc gia;

Theo để nghị của Trưởng Phòng Chứng nhận sản phẩm,

QUYÉT ĐỊNH:

Điều 1. Cấp giấy chứng nhận số 12-07 (KH1-CNL-2019) cho sản phẩm găng tay cao su y tế, loại: không tiệt trùng loại I, có bột hoặc không có bột phù hợp tiêu chuẩn ASTM D 3578-05 (xem chi tiết tại giấy chứng nhận), do Công ty Cổ phần VRG Khải Hoàn sản xuất.

Điều 2. Giấy chứng nhận có hiệu lực từ ngày 04/5/2019 đến ngày 03/5/2022.

Điều 3. Trong thời gian hiệu lực của giấy chứng nhận, Công ty Cổ phần VRG Khải Hoàn phải thực hiện dúng các quy định về quyền và trách nhiệm của cơ sở được chứng nhận và các quy định liên quan trong quy định QĐKT3 28 - Quy định nội dung và thủ tục chứng nhận sản phẩm phủ hợp tiêu chuẩn và quy chuẩn kỹ thuật quốc gia./

Nơi nhận: - Như điều 4; - Lưu: VT, N7.





Trụ sở chính: 49 Pasteur, Quận I, Thánh phố Hỗ Chí Minh Tel: (84-28) 3829 4274 Fax: (84-28) 3829 3012 E-mail: info@quatest3.com.vn Khu Thi nghiệm; 7 đường số I, Khu CN Biện Hồa 1 Tel: (84-251) 383 6212 Fax: (84-251) 383 6298 E-mail: qt-kythuatn@quatest3.com.vn www.quatest3.com.vn

So Từ pháp tình Bà Rịa - Vùng Tàu Uỳ ban Nhàn đản tình Đà Rịa - Vùng Tàu UY BAN NHÂN DÂN IÌNH BÀ RỊA - VŨNG TÀU S<u>Ô TỪ PHÁ</u>P

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

Số: 728 /STP-BTTP V/v thực hiện các biện pháp cấp bách phòng, chống dịch Covid-19.

Bà Rịa - Vũng Tàu, ngày 01 tháng 4 năm 2020

Kính gửi: Các tổ chức hành nghề công chứng trên địa bàn tỉnh Bà Rịa - Vũng Tàu.

Ngày 31/3/2020, Thủ tướng Chính phủ đã ban hành Chỉ thị số 16/CT-TTg về việc thực hiện các biện pháp cấp bách phòng, chống dịch Covid-19; Ủy ban nhân dân tỉnh Bà Rịa - Vũng Tàu đã có Công văn số 3146/UBND-VP ngày 31/3/2020 về triển khai một số chế độ đặc thù và thực hiện các biện pháp cấp bách phòng, chống dịch Covid-19 trên địa bàn tỉnh Bà Rịa - Vũng Tàu.

Thực hiện nghiêm Chỉ thị số 16/CT-TTg ngày 31/3/2020 của Thủ tướng Chính phủ và Công văn số 3146/UBND-VP ngày 31/3/2020 của Ủy ban nhân dân tỉnh với tỉnh thần coi trọng sức khỏe và tính mạng của con người là trên hết, tiếp tục chủ động ngăn chặn, kiểm soát dịch bệnh Covid-19, Sở Tư pháp thông báo tới các tổ chức hành nghề công chứng trên địa bàn tỉnh Bà Rịa - Vũng Tàu như sau:

1. Tạm ngưng hoạt động tại các tổ chức hành nghề công chứng trong vòng 15 ngày kể từ 0 giờ ngày 01 tháng 4 năm 2020.

 Công chứng viên, các nhân viên thuộc các tổ chức hành nghề công chứng thực hiện nghiêm cách ly toàn xã hội theo chỉ đạo từ Trung ương đến địa phương.

Chủ động, cùng nhân dân tự giác chấp hành các yêu cầu, các biện pháp phòng chống dịch, tích cực tham gia khai báo y tế tự nguyện, thực hiện đầy đủ các biện pháp tự bảo vệ mình, gia đình mình; tham gia có trách nhiệm với các hoạt động phòng, chống dịch Covid-19 của các cơ quan chức năng và cộng đồng.

Giám đốc Sở Tư pháp đề nghị Trưởng các tổ chức hành nghề công chứng trên địa bàn tỉnh Bà Rịa - Vũng Tàu nghiêm túc thực hiện./.

Nơi nhận: - Như trên; - UBND tỉnh (b/c); - Các PGĐ Sở; - Văn phòng Sở; - Lưu: VT, BTTP.



1/2 JY TÉ BÌNH DƯƠNG

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

Số :170000063/PCBA-BD

Bình Dương, ngày 09 tháng 11 năm 2017

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 VRG KHẢI HOÀN

2. Địa chỉ: Âp Cầu Sắt, Xã Lai Hưng, Huyện Bàu Bàng, Tinh Bình Dương

3. Số văn bản đề nghị của cơ sở : 05/KH-VRG Ngày: 09/11/2017

4. Trang thiết bị y tế thuộc loại A

Tên trang thiết bị y tế: Găng tay khám bệnh có bột (loại cao su)

Chủng loại/mã sản phẩm: KHPPEX

Tên cơ sở sản xuất: Công ty Cổ phần VRG Khải Hoàn

Địa chỉ cơ sở sản xuất: ấp Cầu Sắt, Xã Lai Hưng, huyện Bàu Bàng, tỉnh Bình Dương

Tiêu chuẩn áp dụng: loại A

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

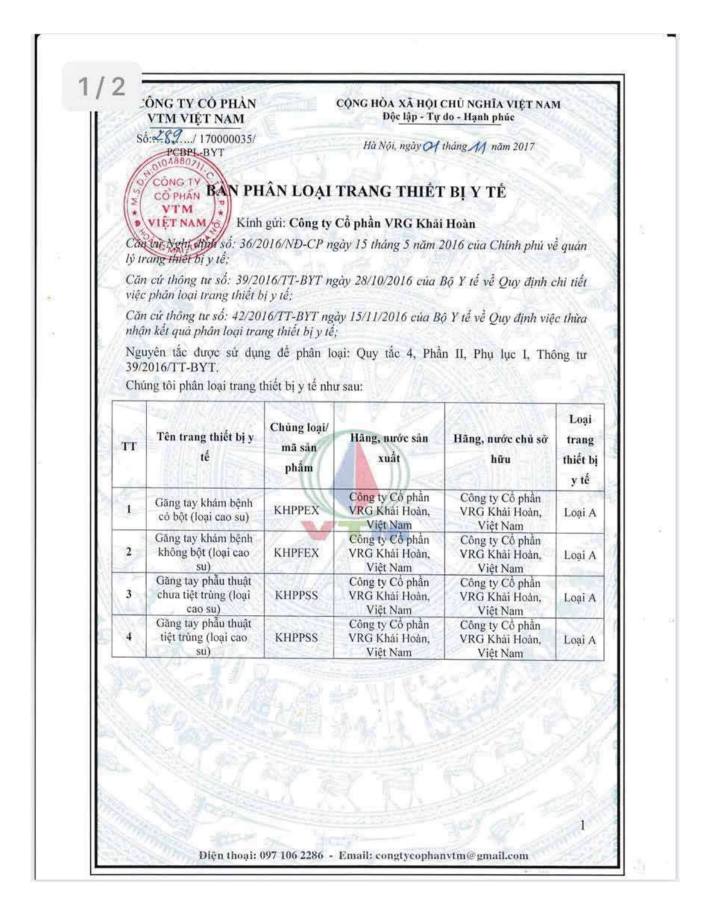
Tên chủ sở hữu: Công ty Cổ phần VRG Khải Hoàn

Địa chỉ chủ sở hữu: ấp Cầu Sắt, Xã Lai Hưng, huyện Bàu Bàng, tính Bình Dương

6. Thông tin về cơ sở bảo hành:

7. Thành phần hồ sơ:

1	Văn bản công bố tiêu chuẩn áp dụng của trang thiết bị y tế thuộc loại A	x
2	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng	x
3	Phụ lục chi tiết trang thiết bị y tế	x
4	Bản phân loại trang thiết bị y tế	x
5	Phiếu tiếp nhận hồ sơ công bố đủ điều kiện sản xuất trang thiết bị y tế hoặc Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng còn hiệu lực tại thời điểm nộp hồ sơ công bố đối với trang thiết bị y tế nhập khẩu.	x
6	Giấy ủy quyền của chủ sở hữu trang thiết bị y tế	x
7	Giấy xác nhận đủ điều kiện bảo hành	x
8	Tài liệu mô tả tóm tắt kỹ thuật TTBYT	x
9	Giấy chứng nhận hợp chuẩn hoặc Bản tiêu chuẩn mà chủ sở hữu trang thiết bị y tế công bố áp dụng	x



1/2 y tế bình dương

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

Số :170000015/PCBSX-BD

Bình Dương, ngày 07 tháng 11 năm 2017

PHIẾU TIẾP NHẬN

Hồ sơ công bố đủ điều kiện sản xuất trang thiết bị y tế

1. Tên cơ sơ công bố: CÔNG TY CÔ PHÀN VRG KHẢI HOÀN

2. Địa chỉ: Ấp Cầu Sắt, Xã Lai Hưng, Huyện Bàu Bàng, Tinh Bình Dương

(Sản xuất tại: Công ty Cổ phần VRG Khải Hoàn; Địa chỉ: ấp Cầu Sắt, Xã Lai Hưng, Huyện Bàu Bàng, Tỉnh Bình Dương)

3. Điện thoại: +842743591220 Fax:

4. Số văn bản đề nghị của cơ sở: 01/2017/KH-BD Ngày : 05/11/2017

5. Tên trang thiết bị y tế cơ sở công bố sản xuất:

Găng tay khám bệnh có bột (loại cao su), Găng tay khám bệnh không bột (loại cao su), Găng tay phẫu thuật chưa tiệt trùng (loại cao su), Găng tay phẫu thuật tiệt trùng (loại cao su), Găng tay khám bệnh (loại Nitrile)

Thành phần hồ sơ:

1	Văn bản phân công, bổ nhiệm người phụ trách chuyên môn của cơ sở sản xuất	x
2	Bản xác nhận thời gian công tác	x
3	Văn bằng, chứng chỉ đào tạo về kỹ thuật thiết bị y tế hoặc quản lý thiết bị y tế của người phụ trách chuyên môn	x
4	Văn bản công bố đủ điều kiện sản xuất	x
5	Bản kê khai nhân sự	x
6	Văn bản phân công, bổ nhiệm người phụ trách chuyên môn của cơ sở sản xuất	x
7	Giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn quản lý chất lượng	x
8	Hồ sơ chứng minh địa điểm, diện tích, nhà xưởng sản xuất phù hợp với yêu cầu của loại trang thiết bị y tế mà cơ sở sản xuất	x
9	Hồ sơ về thiết bị và quy trình sản xuất, kiểm tra chất lượng phủ hợp với yêu cầu của loại trang thiết bị y tế mà cơ sở sản xuất	x
10	Hợp đồng với cơ sở đủ năng lực kiểm tra chất lượng để kiểm tra chất lượng trang thiết bị y tế mà cơ sở sản xuất	x
11	Hồ sơ về kho tàng bảo quản trang thiết bị y tế	x
12	Hồ sơ về phương tiện vận chuyển trang thiết bị y tế	x

BỘ Y TẾ VIỆT NAM VIET NAM MINISTRY OF HEALTH

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

SOCIALIST REPUBLIC OF VIETNAM Independence - Freedom - Happiness Hà nội, ngày 02 tháng A0 năm 2019

GIÁY CHÚNG NHẬN LƯU HÀNH TỰ ĐO CERTIFICATE OF FREE SALES

1. Giấy chứng nhận số: 43 /CFS/BYT-TB-CT

- Certificate No:

2. Sản phẩm: Găng tay khám bệnh.

- Product(s): Nitrile examination gloves

3. Chung loại/Model: KHPFNT

4. Công ty sở hữu hợp pháp: Công ty Cổ phần VRG Khải Hoàn.

- Product(s) Owner: VRG Khai Hoan Joint Stock Company.

 Địa chỉ: Thừa đất số 233, Tờ bản đồ số 37, Áp Cầu Sắt, Xã Lai Hưng, Huyện Bàu Bàng, Tính Bình Dương, Việt Nam.

- Address of Head Office: Land parcel No.233, Map No.37, Cau Sat Hamlet, Lai Hung Commune, Bau Bang District, Binh Duong Province, Viet Nam.

5. Công ty sản xuất: Công ty Cổ phần VRG Khải Hoàn.

- Manufacturer: VRG Khai Hoan Joint Stock Company.

 Địa chỉ: Thừa đất số 233, Tờ bản đồ số 37, Âp Cầu Sắt, Xã Lai Hưng, Huyện Bàu Bàng, Tỉnh Bình Dương, Việt Nam.

- Address of Head Office: Land parcel No.233, Map No.37, Cau Sat Hamlet, Lai Hung Commune, Bau Bang District, Binh Duong Province, Viet Nam.

Văn bản này là để xác nhận rằng các sản phẩm trên tuân theo các tiêu chuẩn liên quan của Việt Nam hoặc tương đương và được phép bán tại Việt Nam. Việc xuất khẩu sản phẩm không bị hạn chế.

This is to certify that the above product(s) comply with the relevant standards of the S.R. Vietnam or equivalent and are allowed to be sold in Vietnam. The exportation of the product(s) is not restricted.

> TL. BỘ TRƯỜNG VỤ TRƯỜNG VỤ TRANG THIẾT BỊ VÀ CÔNG TRÌNH Y TẾ FOR MINISTER OF HEALTH DEPARTMENT OF MEDICAL DEVICE & CONSTRUCTION DIRECTOR

> > guyễn Minh Tuấn

Giấy chứng nhận này có hiệu lực 03 năm kế từ ngày ký.

This certificate is valid for three years from the date of issuance.