

VĂN BẢN CÔNG KHAI

Nội dung và hình thức dự kiến quảng cáo trang thiết bị y tế

Kính gửi: Bộ Y tế

1. Tên cơ sở công khai: CÔNG TY TNHH DƯỢC PHẨM TOMITA VIỆT NAM

Mã số thuế: 0109822720

Địa chỉ: TẦNG 9, TÒA NHÀ CENTER BUILDING, SỐ 01 ĐƯỜNG NGUYỄN HUY TƯỜNG,
Phường Thanh Xuân Trung, Quận Thanh Xuân, Thành phố Hà Nội

Điện thoại: 02435721980

Fax:

Email : anh-ntl@tomitapharma.com.vn

Website:

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: MAEOMOTE HIDEAKI

Số CMND/ Định danh/ Hộ chiếu: TZ1214298 ngày cấp: 12/05/2017 nơi cấp: Tổng lãnh sự quán
Nhật Bản tại Tp. Hồ Chí Minh

Điện thoại cố định: 0397151870

Điện thoại di động: 0988569980

3. Thông tin về trang thiết bị y tế dự kiến quảng cáo:

- Tên trang thiết bị y tế: Gạc 3D chống dính nhanh lành vết thương

- Chung loại: Moist Master V

- Mã sản phẩm (nếu có):

- Hãng sản xuất: ZUIKO MEDICAL CORPORATION

- Nước sản xuất: JAPAN

- Số lưu hành: 230003251/PCBB-HN

- Tính năng, tác dụng: Sản phẩm là loại vật liệu sau khi điều chỉnh để có kích cỡ thích hợp, dùng để bao phủ và bảo vệ vết thương sau phẫu thuật hoặc bị thương do bỏng

- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành trang thiết bị y tế: CÔNG TY TNHH DƯỢC PHẨM TOMITA VIỆT NAM, Tầng 9, tòa nhà Center Building, số 01 đường Nguyễn Huy Tưởng, Phường Thanh Xuân Trung, Quận Thanh Xuân, Thành phố Hà Nội, Việt Nam

- Cảnh báo liên quan đến sức khỏe người sử dụng, điều kiện bảo quản (nếu có): Sử dụng thận trọng trên bệnh nhân có bằng chứng nhiễm khuẩn vết thương trên lâm sàng. (Do có thể làm nặng thêm tình trạng nhiễm khuẩn. Tuy nhiên vẫn có thể sử dụng sản phẩm một cách thận trọng thông qua việc giám sát thích hợp phân bố ảnh hưởng nếu bác sỹ đánh giá điều này mang lại lợi ích trong trường hợp sử dụng với thuốc hỗ trợ hoặc có biện pháp chăm sóc quản lý vết thương.)

Chúng tôi công khai nội dung và hình thức dự kiến quảng cáo đối với trang thiết bị y tế như sau:

Nội dung dự kiến quảng cáo:

Quảng cáo như file đính kèm

Hình thức dự kiến quảng cáo:



Báo nói báo hình, Không phải báo nói báo hình, Hội thảo

Cơ sở cam kết:

1. Nội dung thông tin công khai 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 nội dung quảng cáo phù hợp với bản nội dung dự kiến quảng cáo đã công khai và hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng đối với trang thiết bị y tế thuộc loại A, B hoặc hồ sơ đăng ký lưu hành đối với trang thiết bị y tế thuộc loại C, D.

Người đại diện hợp pháp của cơ sở



TỔNG GIÁM ĐỐC
MAEOMOTE HIDEAKI

