

*Hồ Chí Minh, ngày 23 tháng 10 năm 2025*

## **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 KOVINA

Mã số thuế: 0313373602

Địa chỉ: 29 Ba Vì, Phường Tân Sơn Nhất, Thành phố Hồ Chí Minh

Điện thoại: 02822250688

Fax: 02822250682

Email: lienanhrd@spd.com.vn

Website:

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: Đặng Mai Huyền Anh

Số CMND/ Định danh/ Hộ chiếu: 068188007450 ngày cấp: 11/07/2022 nơi cấp: Cục Cảnh sát Quản lý hành chính về trật tự xã hội

Điện thoại cố định: 0372898111

Điện thoại di động: 0372898111

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

- Tên trang thiết bị y tế: Chất làm đầy, bôi trơn khớp

- Chủng loại: HYALFORTE Injection

- Mã sản phẩm (nếu có):

- Hãng sản xuất: SHIN POONG PHARM. CO., LTD.

- Nước sản xuất: KOREA, REPUBLIC OF

- Số lưu hành: 2502352ĐKLH/BYT-HTTB

- Tính năng, tác dụng: HYALFORTE INJECTION được sử dụng để giảm đau do thoái hóa khớp gối hoặc viêm quanh khớp vai ở những người không đáp ứng với thuốc giảm đau đơn thuần, tập thể dục hoặc vật lý trị liệu. HYALFORTE INJECTION được tiêm trực tiếp vào khớp gối và khớp vai để khôi phục tính chất đệm và bôi trơn của dịch khớp bình thường. Các mũi tiêm giúp phục hồi dịch khớp khỏe mạnh để làm đệm, bảo vệ và bôi trơn khớp gối và khớp vai.

- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành trang thiết bị y tế: CÔNG TY TNHH DƯỢC PHẨM KOVINA, 29 Ba Vì, Phường Tân Sơn Nhất, Thành phố Hồ Chí Minh

- Cảnh báo liên quan đến sức khỏe người sử dụng, điều kiện bảo quản (nếu có): Bảo quản trong bao bì kín, tránh ánh sáng, nhiệt độ 2 – 8 độ C

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:

Xem tài liệu đính kèm

Hình thức dự kiến quảng cáo:

Không phải báo nói báo hình

1. Báo in, báo điện tử

2. Trang thông tin điện tử, thiết bị điện tử

### 3. Các sản phẩm in

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  
Giám đốc**



**Đặng Mai Huyền Anh**