

Hà Nội, ngày 17 tháng 12 năm 2025

VĂN BẢN CÔNG KHAI

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

Kính gửi: Cục Hạ tầng và Thiết bị y tế - Bộ Y tế

1. Tên cơ sở công khai: CÔNG TY CỔ PHẦN ĐẦU TƯ SỨC KHỎE VÀ THẨM MỸ H&A

Mã số thuế: 0106622353

Địa chỉ: Tầng 9, số 381 Đội Cấn, Phường Ngọc Hà, Thành phố Hà Nội

Điện thoại: 0983670036

Fax: 02432222529

Email: phuocntm@hagroup.vn

Website:

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: Nguyễn Cung Thịnh

Số căn cước/Hộ chiếu: 051079000567 ngày cấp: 12/01/2022 nơi cấp: Cục Cảnh sát QL hành chính về trật tự xã hội

Điện thoại cố định: 0902778805

Điện thoại di động: 0902778805

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

- Tên thiết bị y tế: Máy trị liệu da bằng tia laser Fraction CO2

- Chung loại: ESM9100MO

- Mã sản phẩm (nếu có):

- Hãng sản xuất: Eunsung Global Corp.

- Nước sản xuất: KOREA, REPUBLIC OF

- Số lưu hành: 2504004ĐKLH/HTTB-ĐKKD

- Tính năng, tác dụng: Máy laser CO2 dùng trong điều trị da liễu, chung loại ESM-9100MO là một phương pháp điều trị bệnh leishmaniasis ở da (CL), được sử dụng để điều trị (loại bỏ) các vết loét tái phát trên da

- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành thiết bị y tế: CÔNG TY CỔ PHẦN ĐẦU TƯ SỨC KHỎE VÀ THẨM MỸ H&A, Tầng 9, số 381 Đội Cấn, Phường Ngọc Hà, Thành phố Hà Nội

- Cảnh báo liên quan đến sức khỏe người sử dụng, điều kiện bảo quản (nếu có):

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

Nội dung dự kiến quảng cáo:

Thông số sản phẩm, phạm vi điều trị, kết quả điều trị lâm sàng

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 thiết bị y tế thuộc loại A, B hoặc hồ sơ đăng ký lưu hành đối với thiết bị y tế thuộc loại C, D.

Người đại diện hợp pháp của cơ sở