

Hà Nội, ngày 06 tháng 01 năm 2026

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 TNHH THIẾT BỊ Y TẾ OLYMPUS VIỆT NAM

Mã số thuế: 0101794743

Địa chỉ: Phòng 305-307, tầng 3, V Tower, 649 Kim Mã, Phường Giảng Võ, Thành phố Hà Nội

Điện thoại: 02437665831

Fax: 02437665833

Email : ra.ovn@olympus.com

Website:

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: Kodama Masao

Số căn cước/Hộ chiếu: TZ2251394 ngày cấp: 20/11/2024 nơi cấp: Đại sứ quán Nhật Bản tại Mexico

Điện thoại cố định: 02437665831 Điện thoại di động: 02437665831

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

- Tên thiết bị y tế: Bộ xử lý hình ảnh

- Chung loại: OTV-S500

- Mã sản phẩm (nếu có):

- Hãng sản xuất: Shirakawa Olympus Co., Ltd.

- Nước sản xuất: JAPAN

- Số lưu hành: 250001486/PCBB-HN

- Tính năng, tác dụng: BỘ XỬ LÝ HÌNH ẢNH VISERA S OLYMPUS OTV-S500 được sử dụng cùng với ống nội soi, ống nội soi video, đầu camera, màn hình và các thiết bị phụ trợ khác cho phẫu thuật nội soi, bộ xử lý hình ảnh có chức năng tiếp nhận và xử lý các tín hiệu điện tử được truyền từ đầu camera/ống nội soi video và xuất tín hiệu hình ảnh đến màn hình.

Ngoài ra, khi sử dụng với ống nội soi mũi - thanh quản, BỘ XỬ LÝ HÌNH ẢNH VISERA S OLYMPUS OTV-S500 được thiết kế để quan sát hiện tượng phát âm (nói) trong thanh quản để quan sát nội soi nhằm kiểm tra chức năng chính xác của việc phát âm (thanh quản) và kiểm tra các rối loạn giọng nói.

- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành thiết bị y tế: CÔNG TY TNHH THIẾT BỊ Y TẾ OLYMPUS VIỆT NAM, Phòng 305-307, tầng 3, V Tower, 649 Kim Mã, Phường Giảng Võ, 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:

Không phải báo nói, báo hình

Hình thức dự kiến quảng cáo:

Không phải báo nói báo hình

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