

Hà Nội, ngày 27 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 WIR GROUP

Mã số thuế: 0109741172

Địa chỉ: Tầng 8- Tòa nhà CIC Tower, Số 1 Nguyễn Thị Duệ, Phường Yên Hòa, Thành phố Hà Nội

Điện thoại: 0824282824

Fax:

Email: hr@elasten.vn

Website:

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: Nguyễn Thị Thanh Hoa

Số căn cước/Hộ chiếu: 001175993383 ngày cấp: 06/09/2021 nơi cấp: Cục Cảnh sát QLHC về TTXH

Điện thoại cố định: 0824282824 Điện thoại di động: 0824282824

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

- Tên thiết bị y tế: Viên đặt âm đạo
- Chủng loại: Vagisan FeuchtCreme Cremolum
- Mã sản phẩm (nếu có):
- Hãng sản xuất: Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel
- Nước sản xuất: GERMANY
- Số lưu hành: 260000073/PCBB-HN

- Tính năng, tác dụng: Dùng để giảm các triệu chứng do khô âm đạo gây ra (khô, rát, ngứa, tổn thương nhẹ và đau khi quan hệ tình dục). Khô âm đạo có thể xảy ra, ví dụ, do thiếu hụt estrogen trong và sau thời kỳ mãn kinh.

- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành thiết bị y tế: CÔNG TY TNHH WIR GROUP, Tầng 8- Tòa nhà CIC Tower, Số 1 Nguyễn Thị Duệ, Phường Yên Hòa, 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:

- Nội dung quảng cáo như trong tệp đính kèm
- Hình thức quảng cáo: Tờ rơi, poster, sản phẩm in, website, băng rôn, màn hình điện tử, báo chí, biển, bảng, pano, các trang mạng xã hội, các cơ sở y tế...

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



*Nguyễn Thị Thanh Hoa*

GIÁM ĐỐC

*Nguyễn Thị Thanh Hoa*

