

Ninh Bình, ngày 03 tháng 02 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 CỔ PHẦN NOVOPHARM-NHÀ MÁY GMP DƯỢC PHẨM
Mã số thuế: 0700862311

Địa chỉ: Lô CN05, KCN hỗ trợ Đồng Văn III, Phường Duy Hà, Tỉnh Ninh Bình

Điện thoại: 0372941925

Fax:

Email : qlcnnhamay.novopharm@gmail.com

Website:

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: Nguyễn Thanh Mơ

Số căn cước/Hộ chiếu: 040183024879 ngày cấp: 10/08/2022 nơi cấp: Cục Cảnh sát quản lý hành chính về trật tự xã hội

Điện thoại cố định: 0372941925

Điện thoại di động: 0372941925

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

- Tên thiết bị y tế: Sản phẩm

- Chung loại: Dung dịch nhỏ mũi novopetie 1.9% stuffy & runny nose

- Mã sản phẩm (nếu có):

- Hãng sản xuất: Công ty cổ phần Novopharm - Nhà máy GMP dược phẩm

- Nước sản xuất: VIET NAM

- Số lưu hành: 250000037/PCBA-NB

- Tính năng, tác dụng: - Làm giảm sung huyết, giảm tắc nghẽn mũi, ngạt mũi chảy nước mũi trong trường hợp cảm lạnh, cảm cúm, viêm mũi, viêm xoang, tăng tiết dịch mũi... giúp thông thoáng đường thở, mang lại cảm giác thoải mái, dễ chịu hơn.

- Sản phẩm chứa chiết xuất cỏ xạ hương và dexpanthenol giúp ngăn ngừa bội nhiễm và chữa lành niêm mạc mũi.

- Làm sạch khoang mũi, loại bỏ các chất nhầy, bụi bẩn, các chất gây dị ứng và các tác nhân truyền nhiễm.

- Hỗ trợ ngăn ngừa các bệnh tại mũi họng thứ phát.

- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành thiết bị y tế: CÔNG TY CỔ PHẦN NOVOPHARM-NHÀ MÁY GMP DƯỢC PHẨM, Lô CN05, KCN hỗ trợ Đồng Văn III, Phường Duy Hà, Tỉnh Ninh Bình

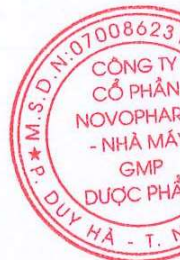
- Cảnh báo liên quan đến sức khỏe người sử dụng, điều kiện bảo quản (nếu có):

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:

Theo MQ 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 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 *Ma*



GIÁM ĐỐC
Nguyễn Thanh Mơ

