

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Số: **7235** /QLD-CL

V/v công bố cơ sở sản xuất thuốc
đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP và EU-
GMP (Đợt 55)

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Hà Nội, ngày **20** tháng **4** năm **2018**

Kính gửi: Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương

Thực hiện Thông tư số 11/2016/TT-BYT ngày 11/05/2016 của Bộ Y tế Quy định việc đấu thầu thuốc tại các cơ sở y tế công lập;

Cục Quản lý Dược thông báo:

1. Công bố Danh sách cơ sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP và EU-GMP (Đợt 55).

2. Rút tên ra khỏi Danh sách cơ sở sản xuất đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP và EU-GMP đối với các trường hợp:

- Cơ sở sản xuất có Giấy chứng nhận GMP đã hết hiệu lực quá 03 tháng (Giấy chứng nhận GMP hết hiệu lực kể từ ngày 13/01/2018 trở về trước) và cho tới ngày 13/04/2018 cơ sở sản xuất chưa tiến hành nộp lại giấy chứng nhận mới.

- Cơ sở sản xuất được tạm công bố trong thời gian 03 tháng và cho tới thời điểm hiện tại (13/04/2018) chưa tiến hành nộp bổ sung thông tin về hạn hiệu lực của Giấy chứng nhận.

3. Điều chỉnh nội dung sau khi thẩm định hồ sơ bổ sung của công ty:

- Công ty Gracure Pharmaceutical Ltd. (công bố Đợt 52 STT 19): Điều chỉnh phạm vi chứng nhận bổ sung dạng bào chế "Viên nén bao phim".

- Công ty Vianex S.A.-Plant C (công bố Đợt 54 STT 7): Điều chỉnh phạm vi chứng nhận bổ sung "bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào và chất kim tế bào".

- Công ty Fresenius Kabi Deutschland GmbH (công bố Đợt 29 STT 48): Điều chỉnh hiệu lực thành "30/06/2018".

- Công ty Dae han New Pharm. Co., Ltd. (công bố Đợt 53 STT 87): Điều chỉnh tên công ty thành "Dae han New Pharm".

- Công ty Mylan Laboratories SAS (công bố Đợt 53 STT 109): Điều chỉnh Tên cơ sở bỏ phần tên thành phố "Chatillon Sur Chalaronne" và địa chỉ cơ sở bỏ cụm từ "F BP 25".

- Công ty MSD International GmbH (công bố Đợt 53 STT 81, 82): Điều chỉnh tên sản phẩm thành "Janumet XR".

- Công ty PHARMIDEA" (công bố Đợt 34 STT 22): Điều chỉnh tên cơ sở thành "Sabiedrība ar ierobežotu atbildību "PHARMIDEA".

- Công ty Allergan Pharmaceuticals Ireland (công bố Đợt 53 STT 45): Bổ sung hạn hiệu lực.

- Công ty Chemical Works of Gedeon Richter Plc. (công bố Đợt 49 STT 51): Điều chỉnh phạm vi chứng nhận bổ sung các sản phẩm Hỗn dịch tiêm Hydrocortison và dung dịch tiêm Oxytocin.

- Công ty EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG (công bố Đợt 52 STT 32): Bổ sung vào phạm vi "* Thuốc vô trùng chứa Calcium Folate".

- Công ty Glaxosmithkline I.I.C (công bố đợt 53 stt 107): Điều chỉnh phạm vi chứng nhận: nồng độ hoạt chất thành "fluticason propionat 500mcg" và nguyên tắc GMP thành "US-GMP".

- Công ty Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG (công bố Đợt 52 STT 2): Điều chỉnh phạm vi chứng nhận bổ sung dạng "viên nén bao phim".

- Công ty Samchundang Pharm. Co., LTD (công bố Đợt 46 STT 8): Điều chỉnh phạm vi chứng nhận thành "dung dịch nhỏ mũi; dung dịch xịt mũi".

- Công ty AstraZeneca AB (công bố Đợt 54, STT 15): Điều chỉnh địa chỉ thành "PET Blow Fill Seal, Forskargatan 18, Södertälje, 151 85, Sweden".

Danh sách cập nhật cơ sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP và EU-GMP tổng hợp từ đợt 1 đến Đợt 55 được đăng tải trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược - Địa chỉ: <http://www.dav.gov.vn> - Mục Quản lý giá thuốc/TT về đấu thầu thuốc).

Cục Quản lý Dược công bố Danh sách cơ sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP, EU-GMP theo định dạng Excel và PDF để các cơ sở xét thầu thuận lợi trong tra cứu. Trong đó, danh sách dưới dạng PDF được coi là căn cứ để xem xét cuối cùng.

4. Trong trường hợp cơ sở sản xuất có tên đồng thời trong "Danh sách cơ sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP, EU-GMP"; và "Danh sách hồ sơ đề nghị công bố cơ sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP, EU-GMP không đạt yêu cầu", "Danh sách hồ sơ đề nghị công bố cơ sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP, EU-GMP phải bổ sung giải trình" thì cơ sở sản xuất đáp ứng các yêu cầu đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP, EU-GMP với phạm vi chứng nhận được công bố tại Danh sách cập nhật cơ sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP và EU-GMP.

Sở Y tế các tỉnh thành phố trực thuộc Trung ương chịu trách nhiệm thông báo thông tin trên với các cơ sở y tế trên địa bàn để các cơ sở thực hiện công tác đấu thầu thuốc theo đúng quy định.

Cục Quản lý Dược thông báo để các đơn vị biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Cục trưởng Vũ Tuấn Cường (để b/c);
- Cục Quân Y - Bộ quốc phòng;
- Cục Y tế - Bộ Công an;
- Cục Y tế - Bộ Giao thông vận tải;
- Các bệnh viện trực thuộc Bộ Y tế;
- Website Cục Quản lý Dược;
- Lưu: VT, CL (2b).

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



Nguyễn Tất Đạt

DANH SÁCH CƠ SỞ SẢN XUẤT THUỐC ĐẠT TIÊU CHUẨN PIC/S - GMP VÀ EU - GMP

Đợt 55

(Theo công văn số 7235/QLD-CL ngày 20/04/2018 của Cục Quản lý Dược)

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
1	Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG (Cơ sở sản xuất)	Schutzenstrasse 87 and 99-101, 88212 Ravensburg, Germany	Sản phẩm: Humira Solution for Injection (Adalimumab 40mg/0,8ml). Tên lưu hành tại Việt Nam: Dung dịch tiêm Humira (Adalimumab 40mg/0,8ml)	EU-GMP	30/16/104022	23/11/2016		European Medicines Agency	1	
	AbbVie Biotechnology GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Germany								
2	Curida AS (Cơ sở sản xuất)	Solbærvegen 5, ELVERUM, NO-2409, Norway	Sản phẩm: Dung dịch tiêm Chirocaine (5mg Levobupivacaine (dưới dạng Levobupivacaine Hydrochloride)/1ml)	EU GMP	15/05907-7	01/07/2015	22/05/2018	Norwegian Medicines Agency (NOMA)		2
	AbbVie S.R.L (Cơ sở đóng gói)	S.R. 148 Pontina Km 52, Snc-Campoverde Di Aprilia (loc. APRILIA) - 04011 APRILIA (LT), Italy			IT/138-2/H/2017	10/07/2017		Italian Medicines Agency (AIFA)		
3	Limited Liability Company "Pharmaceutical plant Biofarma"	37 Kyivska St., city of Bila Tserkva, 09100, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ (chứa hoạt chất có hoạt tính hormon); * Thuốc sinh học: Thuốc công nghệ sinh học.	PIC/S GMP	033/2015/S AUMP/GMP	05/05/2015	29/04/2018	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
4	Fresenius Kabi AB	Rapsgatan 7, Uppsala, 75174, Sweden	* Thuốc vô trùng có tiết trùng cuối: + Dung dịch, nhũ tương thể tích lớn. + Dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	5.9.1-2017-090384	06/12/2017	18/05/2018	Medical Products Agency, Sweden	1	
5	Merck Sharp & Dohme Corp.	770 Sumneytown Pike, PO Box 4, West Point, PA 19486, USA	Sản phẩm: Thuốc tiêm Vắc xin M-M-R®II (Measles, Mumps and Rubella Virus Vaccine Live, MSD) Tên lưu hành tại Việt Nam: Vắc xin M-M-R®II (Virus sởi ≥ 1000 CCID50; Virus quai bị ≥ 12500 CCID50; virus rubella ≥ 1000 CCID50)	US cGMP	N5QK-6C6K WHO	30/10/2017	29/10/2019	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
			Sản phẩm: Vắc xin VARIVAX® (Varicella Virus Vaccine Live - Oka/Merck)		MNP5-S84B WHO	18/01/2017	17/01/2019			
6	MSD International GmbH (Singapore Branch)	21 Tuas South Avenue 6, Singapore 637766, Singapore	Thuốc viên nén dùng đường uống	PIC/S-GMP	MLMP11000 13	22/11/2017	12/12/2018	Health Sciences Authority (HSA), Singapore		2
7	MSD International GmbH T/A MSD Ireland (Ballydine) (Cơ sở sản xuất)	Kilsheelan, Clonmel, Co. Tipperary, Ireland	* Sản phẩm: Thuốc viên nén bao phim Zepatier (Elbasvir 50 mg, grazoprevir 100 mg)	EU-GMP	2015/8918/M11074	20/03/2015	16/01/2019	Irish Medicines Board (IMB)	1	
	Schering-Plough Labo NV (Cơ sở đóng gói)	Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, 2220, Belgium		EU GMP	BE/GMP/2016/010	04/07/2016		Federal Agency for Medicines and Health Products		
8	GlaxoSmithKline Australia Pty Ltd	1061 Mountain Highway Boronia Vic 3155 Australia	Thuốc không chứa kháng sinh nhóm beta lactam, hormone, chống ung thư và độc tế bào: * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, thuốc dạng bơm (Insufflation); * Thuốc vô trùng: thuốc dung dịch, thuốc hỗn dịch, thuốc tiêm.	PIC/S GMP	MI-2013-LI-04058-1	13/09/2017	19/09/2018	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
9	Patheon France	40 Boulevard de Champaret, Bourgoin Jallieu, 38300, France	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa chất kim tế bào); thuốc uống dạng lỏng; thuốc cốm (bao gồm cả thuốc chứa chất kim tế bào); viên nén (bao gồm cả thuốc chứa chất kim tế bào). * Thuốc sinh học: viên nang cứng chứa bào tử vi khuẩn.	EU GMP	HPF/FR/200/2017	02/08/2017	12/05/2020	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
10	Cipla limited	Plot No. D-7, D-22, D27, MIDC, Kurkumbh, District Pune, Maharashtra, IN-413 802, India	Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc đặt, viên nén; các thuốc không vô trùng khác (cốm sủi bọt, cốm không sủi bọt, pellet tan trong ruột)	EU-GMP	UK GMP 14694 Insp GMP 14694/4462 27-0005	13/11/2017	31/07/2020	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
11	Takeda Pharmaceutical Company Limited, Osaka Plant (cơ sở sản xuất)	17-85, Jusohonmachi 2 - chome, Yodogawa-ku, Osaka 532-8686 Japan	* Sản phẩm: - Bột pha hỗn dịch tiêm Lucrin PDS Depot 3.75 mg (Leuprorelin acetate 3,75 mg) - Bột pha hỗn dịch tiêm Lucrin PDS Depot 11.25 mg (Leuprorelin acetate 11,25 mg)	Japan - GMP	1631	07/04/2016		Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG (Cơ sở đóng gói)	Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Germany		EU GMP	DE_RP_01_GMP_2016_0060	11/07/2016		Cơ quan thẩm quyền Đức		
	AbbVie Logistics B.V. (cơ sở xuất xưởng)	Zuiderzeelaan 53, ZWOLLE, 8017 JV, Netherlands		EU GMP	NL/H 16/1008041	31/03/2016		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
12	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG	Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Germany	Viên nén bao phim Aluvia (Lopinavir 200mg + Ritonavir 50mg)	EU-GMP	06/17/1124 90	04/09/2017		European Medicines Agency	1	
13	Bayer Oy	Pansiontie 47, 20210 Turku, Finland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Thuốc cấy ghép và dạng rắn (chứa chất có hoạt tính hormon); thuốc giải phóng hoạt chất tại tử cung (chứa chất có hoạt tính hormon). * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén (chứa chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	282/06.08.0 0.04/2018	10/01/2018	11/05/2020	Finnish Medicines Agency (FIMEA)	1	
14	Pymepharco Joint Stock Company	Pymepharco Joint Stock Company 166-170, Nguyen Hue Street, Tuy Hoa City, Phu Yen Province, Vietnam, Viet Nam	* Sản phẩm: - Viên nang cứng Cefaclor Stada 500mg Capsules (Cefaclor (dưới dạng Cefaclor monohydrat) 500mg); - Viên nén bao phim Cepoxitil 200 (Cefpodoxime 200mg) (Tên xuất khẩu: Cefdopoxim Stada 200mg, film-coated tablets)	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2017_1064;	14/11/2017	03/10/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
15	Kern Pharma, SL	Poligon Industrial Colon II. Venus, 72 08228 Terrassa (Barcelona) - Spain (Cách ghi khác: Venus, 72- Poligono Industrial Colon II, 08228 Terrassa (Barcelona) - Spain)	*Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn, thuốc đông khô (bao gồm cả sản phẩm chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); Dung dịch thể tích nhỏ(bao gồm cả sản phẩm chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon) + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ *Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén (bao gồm cả sản phẩm chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; các dạng bán rắn, thuốc đặt	EU-GMP	NCF/1735/001/CAT	11/10/2017	31/03/2018	Ministry of Health of Government of Catalonia - Spain	1	
16	Laboratoire Unither	Espace Industriel Nord, 151 rue André Durouchez CS 28028, AMIENS, 80084 CEDEX 2, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng.	EU-GMP	HPF/FR/284/2017	20/11/2017	07/07/2020	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
17	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Birkendorfer Str. 65 88397 Biberach a.d.R. Germany	* Thuốc vô trùng + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ, thuốc đông khô; + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, pellet; * Thuốc công nghệ sinh học: DNA/Protein tái tổ hợp; Kháng thể đơn dòng; cytokines.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2017_1039	18/09/2017	11/05/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
18	SUN Pharmaceutical Industries Ltd.	Industrial Area 3, Dewas, 455 001, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha tiêm truyền chứa kháng sinh nhóm penem(Sản phẩm: Aris (500mg, 1000mg), Synerpen (30ml, 100ml)). * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (Sản phẩm: Ranoprost (0.4mg), Ranselex (100mg, 200mg), Flucoric (150mg)) , viên nén (Sản phẩm: Candesar (4mg, 8mg,16mg), Pioglar (30mg, 15mg)) , viên nén bao phim (sản phẩm: Altiva (180mg), Brustan, Histac (150mg), Zanocin OD (400mg, 800mg), Klabax (500mg), Loxof (500mg), Rancleer (62.5mg, 125mg), Serlift (50mg, 100mg), Cifran OD (500mg, 1000mg), Cifran CT) ; dạng thuốc tổng hợp combikit (Sản phẩm: Pylobact Neo).	PIC/S GMP	071/2017/GMP	18/12/2017	04/11/2020	State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control (SMDC)		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
19	Regeneron Pharmaceuticals Incorporated	81 Columbia Turnpike, Rensselaer, 1244, United States	* Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học	EU GMP	UK GMP 25041 Insp GMP 25041/7947 54-0004	19/05/2017	20/03/2020	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
20	Amgen Manufacturing Limited	State Road 31, Km 24.6, Juncos, Puerto Rico, 00777-4060, United States	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nén. * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học.	EU GMP	NL/H 15/1007555	17.12.2015	10/12/2018	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	
21	AstraZeneca AB	PET Turbuhaler and Pumpspray, Forskargatan 18, Södertälje, 15185, Sweden (* Địa chỉ chung: Sodertalje, 15185, Sweden)	* Thuốc không vô trùng: thuốc bột hít đa liều, thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	5.9.1-2017-096501	28/12/2017	14/06/2020	Swedish Medical Products Agency (MPA)	1	
22	Novartis Farma S.P.A.	Via Provinciale Schito 131-80058 Torre Annunziata (NA), Italy (Cách viết khác: Via Provinciale Schito 131 Torre Annunziata (NA), Italy)	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim. * Thuốc từ dược liệu: Viên nén.	EU-GMP	IT/126-3/H/2017	27/06/2017	16/12/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
23	Laboratorios IMA S.A.I.C	Palpa 2862/70/76/78/86, (Zip Code C1426DPB), of the City of Buenos Aires, Argentina	Thuốc vô trùng không tiệt trùng cuối: Thuốc đông khô và dung dịch thuốc tiêm (có thể tích ≤ 100ml) (chứa chất kim tế bào).	PIC/S GMP	20132014 001174 17	19/07/2017	19/07/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
24	Alcon Research Ltd.	6201 South Freeway, Fort Worth, TX 76134, United States of America	* Sản phẩm: thuốc nhỏ mắt Systane Lubricant Eye drops, Liquid, Sterile (Polyethylene glycol 400 0,4%, Propylene glycol 0,3%)	U.S. cGMP	RWYT-4HZM	02/02/2018	01/02/2020	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
25	Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A (* Tên tiếng Anh: Pharmaceutical Works Adamed Pharma Joint Stock Company)	ul Szkolna 33, 95-054 Ksawerów, Poland	*Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	IWZJ.405.27.2017.MG.1.WTC/0258_01_01/264	09/01/2018	27/10/2020	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
26	Sopharma AD	Vrabevo vlg, 5660 district of Lovech, Bulgaria	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; dung dịch thuốc dùng ngoài, nước súc miệng, thuốc uống dạng lỏng (siro, dung dịch, hỗn dịch) thuốc kem, gels, mỡ. * Thuốc được liệu	EU GMP	BG/GMP/2018/116	12/02/2018	12/01/2021	Bulgarian Drug Agency	1	
27	Aprogen Pharmaceuticals. Inc	16 Dumeori-gil, Yanggam-myeon, Hwaseong-si Gyeonggi-do, Republic of Korea	Viên nén; viên nang cứng; thuốc mỡ, thuốc kem, thuốc gel.	PIC/S-GMP	2017-D1-1277	02/05/2017	15/01/2020	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
28	UMEDICA LABORATORIES Private Limited	GIDC II nd Phase, Plot No 221, Vapi, 396195 Gujarat, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	UP/I-530-10/17-03/04; 381-10-05/244-17-08	10/06/2017	10/03/2020	Agency for Medicinal Products and Medical Devices (HALMED), Croatia		2
29	Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.p.A.	Via Licinio, 11 - 22036 Erba (Co), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon corticosteroid); + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng (bao gồm cả thuốc chứa corticosteroid hormon và hormon sinh dục); thuốc dùng ngoài dạng lỏng (chứa hormon corticosteroid); dạng bào chế bán rắn (bao gồm cả corticosteroid hormon).	EU-GMP	IT/131-1/H/2017	07/07/2017	28/10/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
30	Zakład Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A (* Tên tiếng Anh: Pharmaceutical Works Adamed Pharma Joint Stock Company) (Cơ sở sản xuất)	33, Szkolna Str., 95-054 Ksawerow, Poland	* Sản phẩm: Viên nang cứng Egzysta (Pregabalin 50 mg)	EU-GMP	IWZJ.405.27.2017.MG.1	09/01/2018	01/09/2019	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
	Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne POLFA S.A. (* Tên tiếng Anh: Pharmaceutical Works Polfa in Pabianice Joint-Stock Company) (Cơ sở kiểm nghiệm và xuất xưởng)	ul.Marszalka Jozefa, Pilsudskiego 5, 95-200 Pabianice, Poland		EU-GMP	GIF-IW-400/0039_01_01/04/314/16	28/10/2016				
31	Servier (Ireland) Industries Ltd	Moneylands, Gorey Road, Arklow, Co. Wicklow, Ireland (* Địa chỉ rút gọn: Gorey Road, Arklow, Co. Wicklow, Ireland)	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim.	EU-GMP	15483/M68	20/06/2017	23/03/2020	Health Products Regulatory Authority - Ireland	1	
32	Cadila Healthcare Ltd	Sarkhej-Bavla N.H.N° : 8-A, Moraiya, Tal : Sanand, AHMEDABAD, 382-210, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nang mềm; viên nén.	EU GMP	HPF/PT/8/2016	08/11/2016	30/04/2019	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
33	Patheon Inc. (Cơ sở sản xuất)	Toronto Region Operations, 2100, Syntex Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K9, Canada	* Sản phẩm: Viên bao phim Tracleer (Bosentan 125 mg).	Canada-GMP	67834	23/11/2017	23/11/2018	Cơ quan thẩm quyền Canada	1	
	Actelion Pharmaceuticals Ltd (Cơ sở xuất xưởng)	Gewerbestrasse 12, 4123 Allschwil, Switzerland		EU-GMP	17-2020	06/11/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products		
34	Delorbis Pharmaceuticals Ltd	17 Athinon str., Ergates Industrial Area, 2643 Ergates, Lefkosia, Cyprus	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; bột pha hỗn dịch uống; thuốc bán rắn; viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	DELOR/001/2017	22/12/2017	17/05/2020	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus	1	
35	Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.)	Kolodvorska cesta 27, Mengeš, 1234, Slovenia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	EU GMP	450-40/2017-5	29/11/2017	11/04/2020	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)	1	
36	Kern Pharma, SL	Polígon Industrial Colón II. Venus, 72, 08228 Terrassa (Barcelona) - Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn, thuốc đông khô (bao gồm cả sản phẩm chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); Dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả sản phẩm chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon) + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén (bao gồm cả sản phẩm chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn, thuốc đặt.	EU-GMP	NCF/1735/01/CAT	11/10/2017	31/03/2018	Ministry of Health of Government of Catalonia - Spain	1	
37	Jeil Health Science Inc.	7 Cheonggangchang-ro, Baegam-myeon, Cheoin-gu, Yongin-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Miếng dán.	PIC/S GMP	2018-D1-0042	08/01/2018	17/05/2020	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
38	Laboratorios Bago S.A	Building 1: St 4 No 1429 (Zip code B1904CIA), of the City of La Plata, Province of Buenos Aires, Argentine Republic	* Thuốc không chứa kháng sinh beta lactam, chất kim tế bào, hormon: + Viên nén; viên bao; thuốc cốm; thuốc bột pha hỗn dịch uống; thuốc bột; viên nang; + Dung dịch thuốc tiêm, thuốc đông khô; thuốc bột vô trùng; + Dung dịch không vô trùng; dạng bào chế bán rắn.	PIC/S-GMP	20132014 001354 17	19/07/2017	19/07/2018	National Administration of Drugs, Food and Medical Decives, Argentina (ANMAT)	1	2
		Building 5: St. Ciudad de Necochea between St. Ciudad de Mar del Plata and Av. Matienzo; Industrial Park La Rioja, Province of La Rioja (Zip code F5302CTA), Argentine Republic	* Thuốc chứa kháng sinh beta lactam: Viên nén; viên bao; thuốc bột pha hỗn dịch uống; thuốc bột pha tiêm.							
39	Catalent Australia Pty Ltd	217-221 Governor Road, BRAESIDE Vic 3195 Australia	Thuốc không vô trùng (không chứa penicillin, cephalosporin, hormon, steroid, chất chống ung thư): viên nang mềm.	PIC/S-GMP	MI-2017-LI-11695-1	02/11/2017	28/07/2019	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
40	Union Korea Pharm Co., Ltd	246 Munmakgongdan-gil, Munmak-eup, Wonju-si, Gangwon-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: viên nén, viên nang; * Thuốc vô trùng: thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin; thuốc tiêm.	PIC/S GMP	2017-B1-0518	05/12/2017	28/11/2020	Ministry of Food and Drug Safety (MFDS), Korea		2
41	Innothera Chouzy	Rue René Chantreau, Chouzy sur Cisse, Valloir sur Cisse, 41150, FRANCE	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; viên nén.	EU GMP	HPF/FR/229/2017	06/09/2017	23/06/2020	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
42	Servier (Ireland) Industries Ltd	Moneylands, Gorey Road, Arklow, Co. Wicklow, Ireland (Địa chỉ rút gọn: Gorey Road, Arklow, Co. Wicklow, Ireland)	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim.	EU-GMP	15483/M68	20/06/2017	23/03/2020	Health Products Regulatory Authority - Ireland	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
43	Italfarmaco S.A.	C/San Rafael, 3, Pol. Ind. Alcobendas, Alcobendas 28108 Madrid, Spain	Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn (chứa hormone và chất có hoạt tính hormone, thuốc chứa chất gây nghiện, hướng tâm thần).	EU GMP	ES/003HVI/18	16/01/2018	12/09/2020	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
44	Ethypharm	Zone Industrielle de Saint Arnoult, 28170 Chateaufort-en-thymerais, France	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; thuốc bột và thuốc cốm.	EU-GMP	HPF/FR/219/2017	23/08/2017	17/10/2019	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
45	Recipharm Karlskoga AB	Bjorkbornsvagen 5, Karlskoga, 69133, Sweden	* Thuốc vô trùng: Thuốc tiết trùng cuối dạng bán rắn; * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng; thuốc dạng bán rắn (kem, gel); thuốc đạn; miếng dán ngoài da	EU GMP	5.9.1-2018-001432	08/01/2018	30/06/2018	Sweden Medical Products Agency	1	
46	Patheon Inc	2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, Canada L5N 7K9	Viên nang, thuốc bột, dung dịch, hỗn dịch, viên nén	Canada-GMP	Giấy chứng nhận GMP: 68039	19/12/2017	19/12/2018	Health Product and Food Branch Inspectorate of Ottawa, Canada	1	
					Giấy phép sản xuất: 100074-A	19/10/2016				
47	Laboratórios Vitória, S.A	Rua Elias Garcia, No. 28, Amadora, 2700-327, Portugal	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn; viên nén; thuốc bột, thuốc cốm, thuốc đặt.	EU GMP	F019/S1/MH/001/2017	04/09/2017	11/05/2020	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
48	AbbVie Deutschland GmbH & Co., KG	Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Germany	Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén,	EU GMP	DE_RP_01_GMP_2017_1026	07/12/2017	23/11/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức (Landesamt Fur Soziales, Jugend und Versorgung)	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
49	Takeda Pharmaceutical Company Limited, Osaka Plant (Cơ sở sản xuất)	17-85, Jusohonmachi 2-chome, Yodogawa -ku, Osaka 532-8686, Japan	* Sản phẩm: - Bột pha hỗn dịch tiêm Lucrin PDS Depot 3.75 mg (Leuprorelin acetate 3,75 mg) - Bột pha hỗn dịch tiêm Lucrin PDS Depot 11.25 mg (Leuprorelin acetate 11,25 mg)	Japan GMP	1631	21/08/2015	08/01/2019	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA), Japan	1	
	AbbVie Deutschland GmbH & Co., KG (Cơ sở đóng gói)	Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Germany		EU GMP	DE_RP_01_GMP_2017_1026	07/12/2017		Cơ quan thẩm quyền Đức (Landesamt Fur Soziales, Jugend und Versorgung)		
	AbbVie Logistics B.V. (Cơ sở xuất xưởng)	Zuiderzeelaan 53, Zwolle, 8017JV, Netherlands		EU GMP	NL/H16/1008041	31/03/2016		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
50	Novartis Singapore Pharmaceutical Manufacturing Pte. Ltd. (Cơ sở sản xuất)	10 Tuas Bay Lane, 637461 Singapore, Singapore	sản phẩm: thuốc viên nén Entresto - tên nhập khẩu tại Việt Nam: Uperio (Sacubitril/ valsartan 24mg/26mg ; 49mg/51mg; 97mg/103 mg)	PIC/S GMP	02/17/104877	03/01/2017		European Medicines Agency (EMA)		2
	Novartis Farma SpA (Cơ sở đóng gói)	Via Provinciale Schito 131, 80058 Torre Annunziata (NA), Italy								
51	Berlin Chemie AG	Cơ sở sản xuất: Berlin-Chemie AG, Tempelhofer Weg 83, 12347 Berlin, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim, viên nén bao đường. Sản phẩm: viên nén bao Nebilet (Nebivolol HCl 5mg); viên nén bao phim Spasmomen (Otilonium bromide 40mg); viên nén Benalapril 5 (Enalapril maleate 5mg), viên nén Benalapril 10 (Enalapril maleate 10mg), viên nén bao phim Siofor 500 (Metformin Hydrochloride 500mg), viên nén bao phim Siofor 850 (Metformin Hydrochloride 850mg),	EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2017_1065	20/12/2017	25/06/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
		Cơ sở đóng gói: Berlin-Chemie AG, Glienicker Weg 125, 12489 Berlin, Germany		EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2017_1045	05/10/2017		Cơ quan thẩm quyền Đức		

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
52	Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.)	Verovškova ulica 57, Ljubljana, 1526, Slovenia	+ Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng (chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc uống dạng lỏng	EU GMP	450-40/2017-1	29/11/2017	25/05/2020	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)	1	
53	Lek Pharmaceuticals d.d (viết tắt: Lek d.d)	Verovškova ulica 57, Ljubljana, 1526, Slovenia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng chứa chất ức chế miễn dịch, chất độc tế bào, chất kim tế bào (trastuzumab, rituximab, erlotinib, enzalutamid, afatinib, ibrutinib, dabrafenib, pazopanib, trametinib, alpelisib); Viên nén, viên nén bao phim chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon, Prostaglandins/cytokines, chất ức chế miễn dịch, chất độc tế bào/chất kim tế bào (trastuzumab, rituximab, erlotinib, enzalutamid, afatinib, ibrutinib, dabrafenib, pazopanib, trametinib, alpelisib); Thuốc bột, thuốc cốm; hạt pellet, vi nang (micropellet); * Thuốc được liệu.	EU-GMP	401-25/2017-5	24/01/2018	23/11/2020	Agency for medicinal products and medical devices of the Republic of Slovenia	1	
54	Laboratorio Elea S.A.C.I.F.y A.	Sanabria No. 2353 - C1417AZE, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentine	* Sản phẩm: Viên đặt âm đạo Ovumix (Metronidazole 300mg; Miconazole nitrate 100mg; Neomycin sulfate 48,8mg; Polymycin sulfate 4,4mg; Gotu Kola 15mg).	PIC/S-GMP	20132019 000941 17	15/06/2017	15/06/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
55	Unimed Pharmaceuticals, Inc	110-27, Sirok-ro, Asan-si, Chungcheongnam-do, Republic of Korea	* Viên nén; viên nang cứng. * Thuốc tiêm. * Thuốc nhỏ mắt. * Miếng dán	PIC/S	2017-G1-2665	01/12/2017	15/11/2020	Daejeon Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
56	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l (Cơ sở sản xuất)	Via Campo Di Pile, L'Aquila (AQ), 67100, Italy.	* Thuốc không vô trùng: - Viên nén Bilaxten (Bilastin 20mg); - Viên nén bao phim Sympal (Dexketoprofen (dưới dạng Dexketoprofen trometamol) 25mg).	EU GMP	IT/183-1/H/2017	27/09/2017	20/01/2020	AIFA Italian Medicines Agency	1	
	A.Menarini Manufacturing Logistics and Services S.R.L (Cơ sở kiểm tra chất lượng và xuất xưởng)	Via Sette Santi, 3 - 50131 Firenze (FI), Italy.		EU GMP	IT/137-1/H/2017	10/07/2017				

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
57	Actavis Italy S.P.A.	Via Pasteur, 10-20014 Nerviano (MI), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào); dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào; hormon sinh dục hoặc chất có hoạt tính hormon sinh dục). * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng (chứa hormon sinh dục hoặc chất có hoạt tính hormon sinh dục). * Thuốc sinh học: Protein tái tổ hợp dạng đông khô.	EU-GMP	IT/130-1/H/2016	26/05/2016	18/12/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
58	Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A. (Tên tiếng Ba Lan: Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne POLFA Spolka Akcyjna)	22/24, Karolkowa Str., 01-207 Warszawa, Poland (*Tiếng Anh: Karolkow 22/24, 01-207, Warsaw, Poland)	* Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng (bao gồm cả thuốc nhỏ mũi); thuốc bán rắn; dung dịch thực tràng.	EU-GMP	IWZJ.405.4.2 018.MG.1 WTC/0102_02_02/8	09/01/2018	12/10/2020	Pharmaceutical Inspector, Poland	1	
59	Hospira Australia Pty Ltd	* Địa chỉ 1: 1-5, 7-23 and 25-39 Lexia Place, Mulgrave Vic 3170, Australia. * Địa chỉ 2: 2-10 Lexia Place Mulgrave Vic 3170, Australia.	* Thuốc vô trùng: Thuốc tiêm (bao gồm cả các chất độc tế bào/chất kim tế bào); thuốc hít.	PIC/S GMP	MI-2017-LI-11691-1	11/12/2017	12/05/2020	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
60	Baxter Healthcare Corporation	Route 3 Km, 144.2, Guayama, Puerto Rico 00784 USA	* Sản phẩm: Dạng bào chế lỏng để hít Forane (Isoflurane, USP) Liquid for Inhalation, 100ml Tên tại Việt Nam: Aerrane	US-GMP	CTFT-35UR	17/01/2018	16/01/2020	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
61	Baxter Healthcare Corporation	Route 3 Km, 144.2, Guayama, Puerto Rico 00784 USA	* Sản phẩm: Dạng bào chế lỏng để hít Sevoflurane, USP Inhalation Anesthetic 250mL	US-GMP	6T59-FZK9	19/01/2018	18/01/2020	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
62	Baxter Healthcare Corporation	Route 3, km 144.2, Guayama, Puerto Rico 00784, USA	Sản phẩm Suprane (Desflurane USP, Liquid for Inhalation)	US -GMP	YTU2-STT4	19/01/2018	18/01/2020	United State Food and Drug Administration	1	
63	Italfarmaco S.P.A	Viale Fulvio Testi, 330-20126 Milano (MI), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ chứa hormon và chất có hoạt tính hormon (không bao gồm hormon corticosteroid và hormon sinh dục). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc bột và thuốc cốm; viên nén. * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ động vật (dung dịch thể tích nhỏ sản xuất vô trùng).	EU-GMP	IT/298-5/H/2016	30/11/2016	22/03/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
64	Pfizer Australia Pty, Ltd	38-42 Wharf Rd, West Ryde NSW 2114, Australia	* Thuốc không vô trùng: dạng bào chế bán rắn; thuốc bột và thuốc cốm; thuốc rắn phân liều (viên nén, viên nén bao phim, viên nang cứng).	PIC/S-GMP	MI-2017-LI-13798-1	11/12/2017	04/07/2020	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
65	Kolmar Pharma Co, Ltd	93 Bio Valley 2-ro, Jecheon-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	Viên nén; viên nang cứng; viên nang mềm; viên nhai; thuốc bột; thuốc cốm; viên nén đặt phụ khoa, thuốc kem; yếu tố thẩm phân máu.	PIC/S GMP	2018-G1-0007	03/01/2018	03/11/2019	Daejeon Regional Office of Food & Drug Safety, Korea		2
66	Laboratoires Chemineau	93 route de Monnaie, Vouvray, 37210 France	* Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột, thuốc phun mù; dạng bào chế bán rắn (bao gồm chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	HPF/FR/283/2016	29/11/2016	02/09/2019	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
67	GP Pharm, SA	Pol. Ind. Els Vinyets - Els Fogars, 2, Ctra. C-244, Km. 22, 08777 Sant Quinti de Mediona (Barcelona), Spain	Sản phẩm: SOMATOSTATINA GP PHARM 3mg POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN EFG, Tên lưu hành tại Việt Nam: Assoma (Somatostatina 3mg) bột đồng khô pha tiêm kèm dung môi; Sản phẩm: OCTREOTIDA GP-PHARM 0,1mg/ml SOLUCION INYECTABLE Y PARA PERFUSION EFG, Tên lưu hành tại Việt Nam: ASOCT (Octreotida 100µg) bột đồng khô pha tiêm kèm dung môi	EU-GMP	2017/01611 2017/02818	21-06-2017 30/10/2017		Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
68	Biomendi, S.A.	Poligono Industrial de Bernedo, s/n, Bernedo, 01118 Alava, Spain	* Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	ES/004HVI/18	16/01/2018	16/06/2020	Spanish Agency for Medicines and Medical Devices (AEMPS)	1	
69	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.S.	Sancaklar Mh.Eski Akcakoca Cad. No. 299 81100, Düzce-Turkey	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; viên bao phim	EU GMP	DE_HE_01_GMP_2016_0025	02/05/2016	25/11/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
70	Bieffe Medital S.P.A. (Cơ sở sản xuất)	Via Nuova Provinciale - 23034 Grosotto (So), Italy	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm truyền Paracetamol-Bivid (Paracetamol 1g/100ml)	EU-GMP	IT/169-1/H/2017	19/09/2017	20/01/2020	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Sanavita Pharmaceuticals GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Brüder-Grimm-Straße 121 36396 Steinau an der Straße Germany		EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2017_1054	08/01/2018		Cơ quan thẩm quyền Đức		
71	Siegfried Hameln GmbH	Langes Feld 13, 31789 Hameln, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; dung dịch thể tích lớn, hỗn dịch + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; dung dịch thể tích lớn. + Thuốc sinh học: Vắc xin vi khuẩn, virút bất hoạt.	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2018_0013	16/01/2018	12/10/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
72	TRB Pharma S.A.	Plaza 939, 1427, Buenos Aires, Republica Argentina	* Sản phẩm: Viên nang cứng Artrodar (Diacerein 50mg)	PIC/S GMP	20132020 001185 17	04/12/2017	04/12/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
73	L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA' DI ESERCIZIO S.P.A	Strada Statale 67, Frazione Granatieri - 50018 Scandicci (FI) , Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn chứa corticoid	EU-GMP	IT/22-1/H/2018	25/01/2018	16/12/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
74	Laboratorios IMA S.A.I.C. (Cơ sở sản xuất)	Palpa 2862, (Zip Code C1426DPB), of the City of Buenos Aires, Argentina	+ Thuốc bột đông khô pha tiêm truyền Trexam (Pemetrexed 500mg). Tên tại Việt Nam: Belipexade. + Thuốc bột đông khô pha tiêm Xaliplat (Oxaliplatin 50mg, 100mg). Tên tại Việt Nam: Oxaliplatin. + Dung dịch đậm đặc pha tiêm truyền Drifen (Paclitaxel 30mg, 100mg). Tên tại Việt Nam: Paclirich. + Dung dịch đậm đặc pha tiêm truyền Doxetal (Docetaxel anhydrous 20mg, 80mg). Tên tại Việt Nam: Varidoxel.166	PIC/S GMP	2013202000 023317 2013202000 023217 2013202000 023117 2013202000 026017	16/03/2017	16/03/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
	Laboratorios Richmond S.A.C.I.F. (Cơ sở đóng gói)	Elcano No 4938. (Zip Code C1427CIU), of the City of Buenos Aires, Argentina								
75	Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH	Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH Herderstrabe 1,2 und Molkerel-Bauer-Strabe 18 83512 Wasserburg, Germany	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ, dung dịch thể tích lớn, thuốc đông khô (sản phẩm sinh học protein tái tổ hợp) - Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ, dung dịch thể tích lớn.	EU GMP	DE_BY_04_GMP_2017_0024	21/02/2017	08/09/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
76	Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH (Cơ sở sản xuất)	Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH Herderstrabe 1,2 und Molkerel-Bauer-Strabe 18 83512 Wasserburg, Germany	* Sản phẩm: Bột pha dung dịch tiêm Desferal (desferrioxamine methane sulfonate (desferrioxamine mesylat/ deferoxamine mesylat) 500mg)	EU GMP	DE_BY_04_GMP_2017_0024	21/02/2017	12/06/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Novatis Pharma Stein AG (Cơ sở đóng gói thứ cấp)	Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland		PIC/S GMP	15-1877	17/08/2015		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
77	A. Menarini Manufacturing logistics and services S.R.L	Via Sette Santi, 3-50131 Firenze (FI), Italia	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ - Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc bán rắn chiết xuất từ động vật * Chế phẩm sinh học: chế phẩm chiết xuất từ động vật * Sản phẩm Fastum gel (ketoprofen 2,5g/100g gel)	EU GMP	IT/137-1/H/2017	10/07/2017	20/01/2020	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
78	Patheon Inc.	2100 Syntex Court Mississauga, Ontario, Canada	* Viên nang, thuốc bột, dung dịch, hỗn dịch, viên nén	Canada-GMP	67848	23/11/2017	23/11/2018	Regulatory Operation and Regions Branch, Health Canada	1	
79	Laboratorio Pablo Cassara S.R.L	Carhue 1096 (Zip code: C1408GBV), city of Buenos Aires, Argentine	* Sản phẩm Neutrofil 30 & 48 (Filgrastim 30MU/1ml & 48MU/1,6ml)	PIC/S GMP	2013202000 0732 17	23/08/2017	20/03/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
80	Klonal S.R.L	Lamadrid avenue 802, Quilmes, Province of Buenos Aires, Argentine	* Sản phẩm Bột pha tiêm Vaklonal (Vancomycin 500mg, dưới dạng vancomycin hydrochloride 512,6mg)	PIC/S GMP	20132020 001020 17	01/11/2017	01/11/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
81	Apotex Inc.	150 Signet Drive, Toronto, Ontario, M9L 1T9, Canada (cơ sở sản xuất)	* Viên nén Esmacid giải phóng chậm (esomeprazole 20mg, dưới dạng esomeprazole magnesium) * Viên nén Esmacid giải phóng chậm (esomeprazole 20mg, dưới dạng esomeprazole magnesium)	PIC/S GMP	100375-A	19/01/2017	14/09/2018	Health Products and Food Branch Inspectorate (HPFBI), Canada	1	
	Apotex Inc.	4100 Weston road, Toronto, Ontario, M9L 2Y6, Canada (cơ sở đóng gói)	* Viên nén Apo- Rovastin (rosuvastatin 10mg, dưới dạng rosuvastatin calcium) * Viên nén Apo- Rovastin (rosuvastatin 20mg, dưới dạng rosuvastatin calcium)		100375-B	15/03/2016				
82	Biocodex	1, avenue Blaise Pascal, 60000 Beauvais, France	* Gói bột pha hỗn dịch uống Bioflora 200mg (saccharomyces boulardii 200mg)	EU-GMP	008655	01/12/2016		Departement for Facilitations Foreign Trade	1	
83	Biocodex	1, avenue Blaise Pascal, 60000 Beauvais, France	* Viên nang Stresam (Etifoxine hydrochloride 50mg)	EU-GMP	008654	01/12/2016		Departement for Facilitations Foreign Trade, France	1	
84	Delpharm Tours (cơ sở sản xuất)	rue Paul Langevin 37170, Chambray Les Tours, France	* Dung dịch tiêm Acupan (nefopam 20mg)	EU GMP	HPF/FR/230/2015	21/10/2015	12/06/2018	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
	Biocodex (cơ sở xuất xưởng)	1, avenue Blaise Pascal, 60000 Beauvais, France								

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
85	Biocodex	1, avenue Blaise Pascal, 60000 Beauvais, France	* Gói bột pha hỗn dịch uống Bioflora 100mg (saccharomyces boulardii 100mg)	EU-GMP	008656	01/12/2016		Departement for Facilitations Foreign Trade, France	1	
86	Delpharm Huningue SAS - Huningue	26 Rue de la Chapelle, Huningue, 68330, France	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa hóc môn): thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, dạng bào chế bán rắn, thuốc đạn.	EU-GMP	HPF/FR/181/2017	20/07/2017	12/09/2019	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
87	Laboratorios Leon Farma S.A	Poligono Industrial Navatejera, C/ La Vallina s/n, Villaquilambre-Leon, Spain	* Thuốc không vô trùng chứa hóc môn và các hoạt chất có hoạt tính hóc môn: viên nang mềm, viên nén, vòng đặt âm đạo.	EU GMP	4208/15	24/06/2015	27/04/2018	Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha	1	
88	Laboratorios Bago S.A	Calle Ciudad de Necochea entre las calles Ciudad de Mar del Plata y Av. Matienzo. Parque Industrial de La Rioja, Argentina	* Viên nén bao phim Trifamox IBL 500 (Amoxicillin 250mg (dưới dạng amoxicillin trihydrate), sulbactam 250mg (dưới dạng pivsulbactam))	PIC/S GMP	20132019 001820 17	28/11/2017	28/11/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
89	AstraZeneca Pharmaceuticals LP (cơ sở sản xuất)	578 Old Baltimore Pike, Newark, DE 19702, USA	* Viên nén Arimidex (anastrozol 1mg)	U.S. cGMP	9B9W-MB3Z	02/01/2018	13/12/2019	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Astra Zeneca UK Ltd. (cơ sở đóng gói)	Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, SK 10 2NA, UK		EU GMP	UK MIA 17901 Insp GMP/GDP/IMP 17901/10117-0033	07/03/2017		Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		
90	Laboratorios Bago S.A	Calle Ciudad de Necochea entre las calles Ciudad de Mar del Plata y Av. Matienzo. Parque Industrial de La Rioja, Argentina	* Viên nén bao phim Trifamox IBL 1000 (Amoxicillin 500mg (dưới dạng amoxicillin trihydrate), sulbactam 500mg (dưới dạng pivsulbactam))	PIC/S GMP	20132019 001 821 17	28/11/2017	28/11/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
91	Lilly France	Zone Industrielle, 2 rue du Colonel Lilly, Fegersheim, 67640, France	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng chứa hóc môn: dung dịch thể tích nhỏ, thuốc đông khô. * Thuốc sinh học: - Sản phẩm công nghệ sinh học	EU GMP	HPF/FR/146/2017	31/05/2017	23/04/2018	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
92	Ta Fong Pharmaceutical Co. Ltd	11, An-Tou Lane, Yen-Ping Li, Changhua City, Taiwan, ROC	* Thuốc vô trùng: thuốc tiêm chứa hóc môn (sản xuất vô trùng và tiệt trùng cuối) * Thuốc không vô trùng: dung dịch, thuốc kem mỡ, viên bao phim (viên nén, cốm, bột), viên nang, thuốc đạn	PIC/S GMP	4145	26/01/2018	09/03/2020	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
93	Recordati Industria Chimica E Farmaceutica S.P.A	Via Matteo Civitali, 1-20148 Milano (MI), Italia	* Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không tiệt trùng: Viên nang cứng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng chứa corticosteroid, thuốc uống dạng lỏng chứa corticosteroid, thuốc bột, thuốc cốm, thuốc ngậm (lozenges), thuốc dạng bán rắn chứa corticosteroid, viên nén, viên nén được liện, viên nén bao phim.	EU GMP	IT/175-1/H/2017	21/09/2017	11/03/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
94	Lek Pharmaceuticals d.d	Verovskova ulica 57, Ljubljana, 1526, Slovenia	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng chứa hóc môn hoặc chất chứa hoạt tính hóc môn, thuốc uống dạng lỏng.	EU GMP	450-40/2017-1	29/11/2017	25/05/2020	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)	1	
95	Medica Korea Co., Ltd	96, Jeyakongdan 4-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Korea	* Viên nén, viên nén bao phim, viên nang	PIC/S GMP	2018-D1-0141	17/01/2018	09/11/2019	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
96	AstraZeneca AB	PET Multipurpose, Gartunavagen, Sodertalje, 151 85, Sweden (địa chỉ chung: SE-15185 Sodertalje, Sweden)	* Viên nén, thuốc pellet, thuốc cốm, viên nén bao phim Osimertinib 40, 80mg	EU GMP	5.9.1-2017-095409	15/12/2017	31/07/2018	Medical Products Agency (MPA), Sweden	1	
97	Clarix Injectables Limited	Chacharwadi-Vasana, Ahmedabad, In 382213, India	* Thuốc vô trùng: - Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ; Nhũ tương.	EU GMP	UK GMP 20752 Insp GMP 20752/1387 5-0011	17/08/2017	26/06/2020	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
98	Cơ sở sản xuất và đóng gói cấp 1: Vetter Pharma-Fertigung GmbH&Co. KG	Eisenbahnstr. 2-4, 88085 Langenargen, Germany. (Cách ghi khác: Eisenbahnstrasse 2-4, 88085 Langenargen, Germany)	Sản phẩm: Dung dịch tiêm Lucentis (Ranibizumab 10 mg/ml, bơm tiêm đóng sẵn thuốc).	EU-GMP	01/17/1120 52	23/08/2017	12/06/2018	EMA	1	
	Cơ sở đóng gói cấp 2: Novartis Pharma Stein AG	Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland								
99	Bristol Myers Squibb S.R.L	Loc Fontana Del Ceraso - 03012 Anagni (FR), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ (chứa corticosteroid); thuốc bột (chứa kháng sinh nhóm monobactams (ví dụ: Aztreonam, Tigemonam)); + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Viên nén.	EU-GMP	IT/118-1/H/2017	21/06/2017	31/03/2020	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
100	SUN Pharmaceutical Industries Ltd. India, Halol	Baroda Highway, Halol, Gujarat, 389350, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng (bao gồm cả thuốc gây độc tế bào): Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối (bao gồm cả thuốc gây độc tế bào): Dung dịch thể tích nhỏ; dung dịch thể tích lớn. * Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa hormon, gây độc tế bào): Viên nang cứng; viên nén, viên nén bao phim.	EU-GMP	NL/H 17/2001782	02/01/2018	25/08/2020	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		2
101	Unique Pharmaceutical Laboratories	Plot Nos 215-219, 304-308, GIDC Industrial Area, Panoli, Dist. Bharuch - 394 116, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn.	EU-GMP	MT/002HM/2018	15/01/2018	03/10/2020	The Medicines Authority of Malta		2
102	Purdue Pharmaceuticals L.P (Cơ sở sản xuất)	4701 Purdue Drive, Wilson, NC 27893, USA	* Các thuốc viên nén giải phóng kéo dài: - Oxycontin 10mg (hoạt chất Oxycodone HCl 10mg); - Oxycontin 20mg (hoạt chất Oxycodone HCl 20mg).	US-GMP	MSWV-VH9K; GNPD-B3KT	21/02/2018	20/02/2020	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Sharp Corporation (Cơ sở đóng gói)	47451 Keebler Way, Allentown, PA 18106, USA								

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
103	Fresenius Kabi Austria GmbH	Hafnerstraße 36, 8055 Graz, Austria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ; dạng bào chế bán rắn; dung dịch tiêm tĩnh mạch (chứa hormon, chất kim tế bào, kháng sinh). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch và nhũ tương thể tích lớn; dung dịch và nhũ tương thể tích nhỏ; dạng bào chế bán rắn; nhũ tương tiêm tĩnh mạch (chứa hormon, chất kim tế bào, kháng sinh). * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch, thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	INS-480166-0074-001 (7/10)	27/04/2017	30/06/2018	Austrian Medicines and Medical Devices Agency (AGES)	1	
104	PT. Sanbe Farma	Jalan Mahar Martanegara No. 162 (Jl. Leuwigajah No. 162) RT.01 RW.12 Kelurahan Baros Kecamatan Cimahi Tengah Kota Cimahi, Indonesia	* Penicillin và các dẫn xuất (không bao gồm các dạng bào chế chứa các betalactam khác và dẫn xuất): Viên nén; viên nén bao; viên nang cứng; thuốc bột pha uống, thuốc bột vô trùng pha tiêm sản xuất vô trùng; * Cephalosporin và các dẫn xuất (không bao gồm các dạng bào chế chứa các betalactam khác và dẫn xuất): Viên nén; viên nén bao; viên nang cứng; thuốc bột pha uống.	PICS GMP	4392/CPOB/A/IV/15 4393/CPOB/A/IV/15 4394/CPOB/A/IV/15 4395/CPOB/A/IV/15 4396/CPOB/A/IV/15 4397/CPOB/A/IV/15 4398/CPOB/A/IV/15	29/04/2015	27/06/2018	National Agency For Drug and Food Control, Indonesia		2
105	PJSC SIC, "Borshchahivskiy Chemical-Pharmaceutical Plant"	17 Mira St., Kyiv, 03134, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc dạng rắn và cấy ghép chứa kháng sinh nhóm beta-lactam; * Thuốc không vô trùng: viên nén, viên nén bao phim.	PIC/s-GMP	ZVA/LV/2016/008H	08/07/2016	08/04/2019	State Agency of Medicines of the Republic of Latvia (ZVA)		2
106	Scientific industrial Centre "Borshchahivskiy chemical-pharmaceutical plants" Public Joint-stock Company	17 Myru str., Kyiv, 03134, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc bột pha tiêm chứa nhóm Cephalosporin. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc cốm, thuốc bột; viên nén, viên nén bao phim; dạng bào chế bán rắn. * Thuốc từ dược liệu	PIC/s-GMP	006/2016/SAUMP/GMP	09/02/2016	15/01/2019	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2