

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

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
Đợt 1 (theo Công văn số 144a/QLD-CL ngày 04/01/2013 của Cục Quản lý Dược)										
Đợt 2 (theo Công văn số 847a/QLD-CL ngày 21/01/2013 của Cục Quản lý Dược)										
Đợt 3 (theo Công văn số 1710a/QLD-CL ngày 01/02/2013 của Cục Quản lý Dược)										
Đợt 4 (theo Công văn số 2232a/QLD-CL ngày 07/02/2013 của Cục Quản lý Dược)										
5	SIC "Borshchahivskiy chemical-pharmaceutical plants" Public Joint-stock Company	17 Myru, 03134, Kiev, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột đông khô; dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ (đậm đặc); thuốc bột. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ (dung dịch tiêm). * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng (siro; hỗn dịch); dạng bào chế rắn khác (hạt/cốm; bột dùng ngoài); thuốc viên (viên nén; viên bao)	PIC/s-GMP	005/2012/S AUMP/GMP	19/01/2012	18/08/2016	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		
Đợt 5 (theo Công văn số 3271/QLD-CL ngày 08/03/2013 của Cục Quản lý Dược)										
Đợt 6 (theo Công văn số 3949/QLD-CL ngày 20/03/2013 của Cục Quản lý Dược)										
Đợt 7 (theo Công văn số 4766/QLD-CL ngày 03/04/2013 của Cục Quản lý Dược)										
Đợt 8 (theo Công văn số 5035/QLD-CL ngày 05/04/2013 của Cục Quản lý Dược)										
Đợt 9 (theo Công văn số 6769/QLD-CL ngày 06/05/2013 của Cục Quản lý Dược)										
Đợt 10 (theo Công văn số 7150/QLD-CL ngày 13/05/2013 của Cục Quản lý Dược)										
55	Eisai Co Limited	Misato Plant, 950 Oaza Hiroki, Misato-cho, Kodama-Gun, Saitama Prefecture, 367-0198, Japan	Sản phẩm: Aricept Evess 5mg Orodispersible tablet, Aricept Evess 10mg Orodispersible tablet. (Sản xuất tại: Eisai Co Limited Đóng gói tại: Pfizer PGM; Pharmapac (UK) Limited; Eisai Manufacturing Limited)		PP10120745 và PP10120746	02/01/2013	02/01/2018	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		
Đợt 11 (theo Công văn số 7977/QLD-CL ngày 27/05/2013 của Cục Quản lý Dược)										
Đợt 12 (theo Công văn số 9412/QLD-CL ngày 14/06/2013 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
Đợt 13 (theo Công văn số 11525/QLD-CL ngày 19/07/2013 của Cục Quản lý Dược)										
Đợt 14 (theo Công văn số 13339/QLD-CL ngày 16/08/2013 của Cục Quản lý Dược)										
10	Takasaki Plant, Nippon Kayaku Co., Ltd	239, Iwahamamachi, Takasaki-shi, Gunma 370-1208, Japan	Sản phẩm: Bleocin (Lastet inj; lastet Cap.25; Lastet Cap. 50; Lastet Cap. 100)	Japan-GMP	3981	13/01/2012	13/01/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan		
14	Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant)	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (2-14. Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan)	Sản phẩm: Cravit, Ophthalmic Solutions	Japan-GMP	1232	27/06/2013	27/06/2018	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan		
15	JW Pharmaceutical Corporation	56 Hanjin-1 -gil, Songak-eup Dangjin-si Chungcheongnam-do Republic of Korea	Sản phẩm: - Thuốc tiêm bột Choongwae Prepenem (imipenem 500mg + Cilasti n 500mg) - Thuốc tiêm bột Choongwae Prepenem (imipenem 250mg + Cilasti n 250mg)	Japan-GMP	15221 15572	04/01/2012	04/01/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan		
Đợt 15 (theo Công văn số 16617/QLD-CL ngày 04/10/2013 của Cục Quản lý Dược)										
Đợt 16 (theo Công văn số 21584/QLD-CL ngày 24/12/2013 của Cục Quản lý Dược)										
28	IDS Manufacturing Sdn. Bhd.	Lot 6, Persiaran Perusahaan, Seksyen 23, Kawasan Perusahaan Shah Alam, 40300 Shah Alam, Selangor, Malaysia	Thuốc uống dạng lỏng.	PIC/S-GMP	373/13	27/08/2013	28/07/2016	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		
Đợt 17 (theo Công văn số 1405/QLD-CL ngày 23/01/2014 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
22	Biotest AG	Biotest AG Landsteinerstrabe 5, 63303 Dreieich, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: nước cất pha tiêm. * Thuốc sinh học: chế phẩm từ máu; thuốc công nghệ sinh học (Protein/DNA tái tổ hợp: kháng thể đơn bào, kháng thể đơn bào kết hợp độc tố.) (Cơ sở chứng nhận xuất xưởng: Biotest Pharma GmbH, địa chỉ: Biotest AG Landsteinerstrabe 5, 63303 Dreieich, Germany theo Giấy chứng nhận số DE_HE_01_GMP_2013_0093)	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2013_0092	05/09/2013	02/09/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức		
24	PT Novell Pharmaceutical Laboratories	JL.Wanaherang No. 35 Tlajung 16962 Gunung Putri, Bogor, Indonesia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (ống tiêm)	EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2013_0023	12/12/2013	13/11/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức		
Đợt 18 (theo Công văn số 2438/QLD-CL ngày 25/02/2014 của Cục Quản lý Dược)										
20	Cipla Ltd., Unit IX	Cipla Ltd., Unit IX Plot No. L-139, S-103 and M-62 Verna Industrial Estate, 403722 Verna, Salcette, Goa, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc đóng sẵn trong bơm tiêm. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; thuốc đóng sẵn trong bơm tiêm.	EU-GMP	DE_BB_01_GMP_2013_0030	17/10/2013	04/10/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức		
22	Aurobindo Pharma Limited Unit XII	Survey Number 314, Bachupally (Village), Quthubullapur (mandal), R.R. District, Hyderabad, Andhra Pradesh, Pin code 500 090 India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; thuốc bột pha tiêm/tiêm truyền (Amoxicillin Sodium; Ampicillin Sodium; Ampicillin & Sulbactam; Flucloxacillin; Piperacillin/Tazobactam). * Thuốc không vô trùng: viên nén (Flucloxacillin; Phenoxymethyl penicillin; Pivmecillinam); viên nang cứng (Amoxicillin; Cloxacillin; Flucloxacillin, Dicloxacilin); thuốc rắn khác: thuốc bột pha hỗn dịch uống (Amoxicillin; Co-amoxiclav; Flucloxacillin); viên bao phim (Co-amoxiclav).	EU-GMP	3169/12.01.01/2013	22/11/2013	23/08/2016	Finnish Medicines Agency (FIMEA)		
Đợt 19 (theo Công văn số 4034/QLD-CL ngày 19/03/2014 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
2	Torrent Pharmaceuticals Ltd	Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Plant Village: Bhud & Makhnu Majra, Tehsil: Baddi - 173205, Dist.: Solan (Himachal Pradesh), India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2013_0014	20/12/2013	15/11/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
3	Torrent Pharmaceuticals Ltd	Torrent Pharmaceuticals Ltd. - Indrad Plant Near Indrad Village, Taluka Kadi, District Mehsana Gujarat 382721, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2013_0010	23/12/2013	22/10/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
18	Laboratorio Aldo-Union SA	Baronessa de Malda, 73, 08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona), Spain	* Thuốc không vô trùng: viên nén (bao gồm cả thuốc hướng thần, hormon và chất có hoạt tính hormon); thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc phun mù (bao gồm cả hormon và chất có hoạt tính hormon); dạng bào chế bán rắn (bao gồm cả hormon và chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	NCF/1336/01/CAT	20/12/2013	01/09/2016	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
30	Synthon Hispania, SL	Pol. Ind. Les Salines. Carrer Castello, 1, 08830 Sant Boi de Llobregat (Barcelona); Spain	* Thuốc không vô trùng: viên nén; viên bao (bao gồm cả chất gây nghiện, hướng thần); viên nang cứng; pellet.	EU-GMP	NCF/1337/01/CAT	20/12/2013	01/12/2016	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
31	Grifols Biological Inc (GBI)	5555 Valley Boulevard, Los Angeles, 90032 (California), Estados Unidos, USA	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: chế phẩm từ máu.	EU-GMP	ES/157H/13	11/11/2013	02/09/2016	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
42	Lek farmacevtska druzba d.d (Lek Pharmaceuticals d.d), Production Site	Perzonalni 47, Prevalje, 2391, Slovenia	* Thuốc không vô trùng: dạng bào chế rắn khác (chứa kháng sinh beta lactam); viên nén bao gồm cả viên nén bao phim (chứa kháng sinh beta lactam).	EU-GMP	450-25/2013-2	14/11/2013	30/10/2016	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)	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
45	BAG health Care GmbH	BAG Health Care GmbH Amtsgerichtsstrabe 1-5, 35423 Lich, Germany	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: thuốc miễn dịch; sản phẩm liệu pháp tế bào; thuốc công nghệ sinh học; thuốc có nguồn gốc từ động vật. * Thuốc từ dược liệu; thuốc vi lượng đồng căn; nguyên liệu sinh học; nguyên liệu có nguồn gốc từ động vật hoặc vi khuẩn; nguyên liệu sản xuất thuốc công nghệ gen.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2013_0113	25/10/2013	14/08/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
Đợt 20 (theo Công văn số 6683/QLD-CL ngày 25/04/2014 của Cục Quản lý Dược)										
8	Tarchominskie Zakłady Farmaceutyczne "Polfa" Spolka Akcyjna	2, A. Fleminga Str., 03-176 Warsaw, Poland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học. (thuốc Insulin)	EU-GMP	GIF-IW-N-4022/298/13	27/02/2014	29/11/2016	Main Pharmaceutical Inspector, Poland	1	
9	Tarchominskie Zakłady Farmaceutyczne "Polfa" Spolka Akcyjna	2, A. Fleminga Str., 03-176 Warsaw, Poland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dạng bào chế rắn (bao gồm cả kháng sinh nhóm penicillin và cephalosporin)	EU_GMP	GIF-IW-N-4022/299/13	27/02/2014	29/11/2016	Main Pharmaceutical Inspector, Poland	1	
16	Merck Sharp & Dohme B.V Tên pháp lý: N.V. Organon	Molenstraat 110, 5342 CC OSS. The Netherlands	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; thuốc cấy ghép và dạng rắn. * Thuốc không vô trùng: viên nén (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); vòng đặt âm đạo. * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học; thuốc có nguồn gốc từ người và động vật.	EU-GMP	NL/H 13/0069	20/01/2014	04/10/2016	Healthcare Inspectorate, Netherlands	1	
46	Panpharma	10 rue du Chenot, Parc d'Activite du Chenot, 56380 Beignon, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc cấy ghép và dạng rắn (chứa kháng sinh non betalactam, chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	HPF/FR/226/2013	10/12/2013	14/11/2015	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
49	Standard Chem. & Pharm. Co., Ltd.	No. 6-20, Tuku, Tuku Village, Sinying District, Tainan City 73055, Taiwan	* Thuốc vô trùng: Thuốc tiêm có tiết trùng cuối và thuốc tiêm không tiết trùng cuối; bột đông khô pha tiêm; thuốc tiêm dạng hỗn dịch. * Thuốc không vô trùng: Dung dịch thuốc; Viên nén, viên bao phim, viên bao đường, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm. * Nguyên liệu làm thuốc tiêm/thuốc vô trùng nhóm Cephalosrin	PIC/S GMP	0876	27/02/2014	18/12/2016	Taiwan Food and Drug Administration (TFDA)		2
52	MSN Laboratories Private Ltd	Plot No 42, Anrich Industrial Estate, Bollaram, Medak District - 502 325, Andhra Pradesh, India	Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng	EU-GMP	014/2014/S AUMP/GMP	27/02/2014	02/01/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
55	West Pharma - Produções de Especialidades Farmacêuticas, S.A.	Rua João de Deus, no. 11, Amadora, 2700-486, Portugal	Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm.	EU-GMP	F030/001/2 014	21/01/2014	10/11/2016	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
57	Incepta Pharmaceuticals Limited - Zirabo Plant	Dewan Idris Road Bara Rangamala Zirabo Savar Dhaka Bangladesh	Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng.	EU-GMP	UK GMP 35139 Insp GMP 35139/9035 04 - 0002	19/03/2013	02/10/2016	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
Đợt 21 (theo Công văn số 8320/QLD-CL ngày 26/05/2014 của Cục Quản lý Dược)										
1	Xian-Janssen Pharmaceutical Ltd.	34 North Wanshou Road, Xian, Shaanxi Province, 710043, China	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc đặt; viên nén; thuốc bột.	EU-GMP	BE/2013/06 0	10/12/2013	11/10/2016	Federal Agency for Medicines and Health Products of Belgium		2
4	Wasserburger arzneimittelwerk GmbH	Herderstraße 2 und Molkerei-Bauer-Straße 18- , 83512 Wasserburg, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Sản phẩm: Zomacton 4mg (Somatropin 4mg) Hộp 1 lọ bột đông khô và ống dung môi pha dung dịch tiêm.	EU-GMP	DE_BY_04_MIA_2013_0 042	11/10/2013	24/09/2016	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
7	MSN Laboratories Private Ltd.	Plot No 42, Anrich Industrial Estate, Bollaram, Medak District - 502 325, Andhra Pradesh, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén	PIC/S-GMP	014/2014/S AUMP/GMP	27/02/2014	01/02/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
9	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH Heinrich-Mack-Strasse 35, 89257 Illertissen, Germany	Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2013_0196	18/11/2013	25/09/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
13	West Pharma - Producoes de Especialidades Farmaceuticas, S.A	Rua Joao de Deus, No. 11, Amadora, 2700-486, Portugal	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén, thuốc bột, thuốc cốm.	EU-GMP	F030/001/2014	21/01/2014	11/10/2016	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
15	Abiogen Pharma S.P.A	Via Meucci, 36 (Loc.Ospedaletto) (loc.Ospedaletto) - 56121 Pisa (PI), Italia	* 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; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; viên nén, dạng bào chế bán rắn (chứa hormone sinh dục).	EU-GMP	IT/30-1/H/2014	07/02/2014	30/10/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
16	S.C.Laropharm S.R.L.	Sos. Alexandriei nr. 145 A, Comuna Bragadiru, Jud. Ilfov, cod 077025, Romania	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn khác (viên nén bao phim, viên bao); dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU-GMP	013/2014/R O	06/03/2014	13/12/2016	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania	1	
19	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Rijksweg 12, Puurs, B-2870, Belgium	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô (bao gồm cả thuốc chứa hormon/ Prostaglandine); dạng bào chế bán rắn (Prostaglandin); dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa Hormon/ Prostaglandin). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	BE/2013/024	04/10/2013	11/09/2016	Belgian Federal Agency for Medicines and Health Products (AFMPS)	1	
20	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG	Binger Strabe 173, D-55216 Ingelheim am Rhein, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: khí dung. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; khí dung; viên nang HMPC; thuốc phun mù; viên nén, viên nén (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào)	EU-GMP	2013/021/54/M	18/10/2013	28/08/2016	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
24	GSK Biologicals SA	Parc de la Noire Epine - Rue Fleming 20, Wavre, B-1300, Belgium	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học.	EU-GMP	BE/2013/089	28/03/2014	06/12/2016	Belgian Federal Agency for Medicines and Health Products (AFMPS)	1	
26	Sandoz GmbH - TechOps	Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Austria	Thuốc chứa nhóm penicillin và nhóm cephalosporin: * Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc cấy ghép và dạng rắn. * Thuốc không vô trùng: dạng bào chế rắn khác (viên nén bao phim; viên nhai; thuốc bột, thuốc cốm); viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	INS-481921-0045-001 (9/10)	09/12/2013	21/11/2016	Austrian Medicines and Medical Devices Agency (AGES)	1	
33	Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH	Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH Herderstrabe 2 und Molkerei-Bauer-Strabe 18-83512 Wasserburg, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2013_0175	11/10/2013	24/09/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
41	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland	* Dạng bào chế lỏng: lọ thuốc tiết trùng cuối; lọ thuốc sản xuất vô trùng; ống tiêm sản xuất vô trùng; lọ thuốc đông khô. * Dạng bào chế rắn: viên nang; viên nén bao phim; viên nén.	EU-GMP	14-062	21/01/2014	14/11/2016	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
Đợt 22 (theo Công văn số 11586/QLD-CL ngày 08/07/2014 của Cục Quản lý Dược)										
3	Pacific Pharmaceuticals Ltd	Pacific Pharmaceuticals Ltd 30Km, Multan Road - Lahore, Pakistan	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên bao; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2013_0014	13/09/2013	05/09/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
11	Pharmaceutical Works Polpharma S.A	28/30 Ozarowska Str., Duchnice, 05-850 Ozarow Mazowiecki, Poland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dạng bào chế rắn. * Thuốc không vô trùng: viên nén.	EU-GMP	GIF-IW-N-4022/305/13	06/03/2014	10/10/2016	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	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
12	Alcon Laboratories Inc - Aspex	6021 South Freeway, South Gate, Fort Worth, 76134-2099, United States	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ (thuốc nhỏ mắt).	EU-GMP	UK GMP 6103 Insp GMP 6103/99192 08-0001	28/02/2014	09/12/2016	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
14	Dr Reddy's Laboratories Limited (Formulation Tech Ops - Unit 1)	Plot No.137&138, S.V. Co-op. Indl Estate, IDA Bollaram, Jinnaram Mandal, Medak District, Andhra Pradesh 502325, India	* Thuốc vô trùng không tiết trùng cuối: - Thuốc bột đông khô chứa chất độc tế bào - Dung dịch thể tích nhỏ chứa chất độc tế bào. * Thuốc vô trùng tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng chứa hạt pellet.	EU-GMP	017/2014/RO	12/05/2014	19/02/2017	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania		2
15	GlaxoSmithKline Australia Pty Ltd Consumer Healthcare Division	82 Hughes Ave, Ermington NSW 2115, Australia	* Thuốc không vô trùng không chứa kháng sinh nhóm penicillin, cephalosporin và các chất chống ung thư: Viên nén; viên sủi; dạng bào chế lỏng; dạng bào chế bán rắn (kem); thuốc bột; thuốc đặt.	PIC/S-GMP	MI-2014-LI-02138-1	14/04/2014	05/12/2016	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
17	Janssen Pharmaceutica NV	Turnhoutseweg 30, Beerse, B-2340, Belgium	Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc bán rắn, thuốc dán ngoài da	EU-GMP	BE/GMP/2014/001	28/02/2014	23/01/2017	Belgian Federal Agency for Medicines and Health Products (AFMPS)	1	
21	Glenmark Pharmaceuticals Limited	Village - Kishanpura, Baddi Nalagarh Road, Tehsil Nalagarh, Dist. Solan, H.P. 174101, India	Thuốc không vô trùng: Viên nén	PIC/S-GMP & EU-GMP	008/2014/SAUMP/GMP	11/02/2014	29/01/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
23	Sopharma AD	16 Iliensko Shosse Str., Sofia 1220, Bulgaria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ.	EU-GMP	BG/GMP/2014/051	20/05/2014	21/03/2017	Bulgarian Drug Agency	1	
Đợt 23 (theo Công văn số 13326/QLD-CL ngày 07/08/2014 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
2	Alcon Laboratories Inc - Aspex	6201 South Freeway, South Gate, Fort Worth, 76134-2099, United States	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ (chế phẩm dùng cho mắt).	EU-GMP	UK GMP 6103 Insp GMP 6103/99192 08-0001	28/02/2014	09/12/2016	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
11	Industria Farmaceutica Galenica Senese S.R.L	Via Cassia Nord, 351-53014 Monteroni D'arbìa, Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	IT/77-1/H/2014	31/03/2014	25/09/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
12	Laboratorios Lesvi, SL	Avinguda de Barcelona, 69, 08970 Sant Joan Despi (Barcelona), Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ, dung dịch thể tích lớn. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim; thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	NCF/1412/02/CAT	20/03/2014	17/01/2017	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
13	Glaxo Wellcome Production	ZI de la Peyrenniere, 53100 Mayenne, France	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (chứa penicillin); viên nén (chứa penicillin).	EU-GMP	HPF/FR/42/2014	16/04/2014	28/11/2016	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France		
15	Glaxo Wellcome S.A	Avda. De Extremadura, 3. Poligono Industrial Allenduro, 09400-Aranda de Duero. (Burgos), Spain (* tương đương với: Avda. De Extremadura no 3, 09400 Aranda de Duero. (Burgos), Spain)	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; viên nén; thuốc hít, hỗn dịch, dung dịch.	EU-GMP	3167/86/13	10/12/2013	09/10/2016	Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha	1	
16	Laboratoires Expanscience	Rue des Quatre Filles 28230 Epernon, France	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng	EU-GMP	HPF/FR/58/2014	15/03/2014	05/12/2016	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
28	Intas Pharmaceuticals Limited	Plot numbers 457, 458 & 191/218P Sarkhej-Bavla Highway, Matoda, Sanand, Ahmedabad, Gujarat, In-382210, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc bán rắn; viên nén.	EU-GMP	UK GMP 17543 Insp GMP 17543/9621-0017	11/04/2014	10/03/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
30	Frosst Iberica, S.A.	Via Complutense, 140, Alcala de Henares 28805 (Madrid) - Spain	Thuốc không vô trùng: Viên nén	EU-GMP	ES/071HVI/14	09/04/2014	24/03/2017	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
31	Schering-Plough (Ireland) Company T/A Schering-Plough (Brinny) Company	Brinny, Innishannon, Co. Cork, Ireland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	2013/7106/M427	11/04/2014	18/10/2016	Irish Medicines Board (IMB)	1	
32	Pliva Croatia Ltd,	Prilaz baruna Filipovica 25, 10000 Zagreb, Republic of Croatia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc bán rắn, thuốc đạn, viên nén, thuốc bột pha hỗn dịch uống, thuốc cốm pha hỗn dịch uống, thuốc bột uống * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học, thuốc sinh học khác: thuốc kem	EU-GMP	381-13-04/151-13-09	29/12/2013	06/11/2016	Agency for Medicinal Products and Medical Devices (HALMED), Croatia	1	
38	J. Uriach y Compania, S.A	Avinguda Cami Reial, 51-57 Poligon Industrial Riera de Caldes, 08184 - Palau - Solita i Plegamans (Barcelona), Spain	* Thuốc không vô trùng: viên nén (chứa hoạt chất gây nghiện), viên nang cứng; viên nén, viên bao, viên bao đường, , thuốc bột, thuốc cốm, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc bán rắn	EU-GMP	NCF/1405/001/CAT	18/02/2014	11/02/2017	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	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
46	Aurobindo Pharma Limited - Unit III	Survey no 313, 314 -Block I, II, III, IV, Bachupally Village, Quathubullapur Mandal, Ranga Reddy District, Andhra Pradesh, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; bột pha dung dịch uống.	EU-GMP	F1035/MH/001/2014	29/05/2014	10/01/2017	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal		2
48	Laboratorios Normon, S.A	Ronda de Valdecarrizo, 6, Tres Cantos 28760 (Madrid) Espana	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc cấy ghép và dạng rắn chứa kháng sinh nhóm Betalactam; + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng chứa kháng sinh betalactam; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén (chứa kháng sinh betalactam, chất độc tế bào, hormon hay chất có hoạt tính hormon, ức chế miễn dịch.)	EU-GMP	ES/143HVI/14	13/06/2014	02/06/2017	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
Đợt 24 (theo Công văn số 16300/QLD-CL ngày 23/09/2014 của Cục Quản lý Dược)										
5	Rottendorf Pharma GmbH	Rottendorf Pharma GmbH Ostfelder Strabe 51-61, 59320 Ennigerloh, Germany	* Thuốc không vô trùng: thuốc bột (chứa hoạt chất nguy cơ tiềm tàng: tamoxifen, Flutamide, Clomifen và các chất tương tự)	Eu-GMP	DE_NW_05_GMP_2014_0013	03/06/2014	14/02/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
6	Precise Chemipharma Pvt. Ltd.	Gut No, 215/1, 215/2 Khatwad Phata, at Post: Talegaon, Taluka-Dindori, District: Nashik-422202, Maharashtra, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; pellet, viên nén. Sản phẩm cụ thể: viên nén Agomelatine; pellet Omeprazole; viên nang Flupirtine.	PIC/S-GMP	082/2013/SAUMP/GMP	05/11/2013	05/10/2016	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
10	Shiono Chemical Co., Ltd	10-8, Yaesu 2-chome, Chuo-ku, Tokyo, Japan	Sản phẩm: Thuốc tiêm NASPALUN	Japan - GMP	1970	30/07/2014	30/07/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	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
11	Demo Sa Pharmaceutical Industry	21st Km National Road Athens - Lamia, Krioneri Attiki, 14568, Greece	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc dạng rắn và thuốc cấy ghép (chứa kháng sinh nhóm beta lactam), dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ, thuốc đông khô + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng	EU - GMP	47140/29-5-2014	30/05/2014	15/04/2017	National Organization for Medicines (EOF), Greece	1	
14	Fresenius Kabi Austria GmbH	Estermannstrabe 17, 4020 Linz, Austria	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng. * Dược chất: Laktulose, Hydroxyethylstarke, Hetastarke, Pentastarke, Viastarke, Sinistrin	EU-GMP	INS-480019-0024-001	13/02/2013	21/08/2016	Austrian Federal Office for Safety in Health Care	1	
18	BBT Biotech GmbH	BBT Biotech GmbH Arnold-Sommerfeld-Ring 28, 52499 Baweiler, Germany	* Dược chất: urokinase, streptokinase, chorionic gonadotropin, menotrophin, urofollitropin, aprotinin, corticotropin, hyaluronidase, enterobacteriaceae, lactic acid bacteria, yeasts, streptokokkes.	EU-GMP	DE_NW_04_GMP_2014_0009	12/03/2014	07/08/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
22	Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG	Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG Willmar-Schwabe-Strabe 4, 76227 Karlsruhe, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột, thuốc cốm, globuli (chứa vi nang chứa vi lượng đồng căn); viên nén; viên nén bao phim. * Thuốc từ dược liệu: viên nén; viên nén bao phim. * Thuốc vi lượng đồng căn.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0069	13/06/2014	10/12/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
26	Sandoz Private Limited	MIDC, Plot No. 8-A/2, 8-B, T.T.C. Ind. Area, Kalwe Block, 400708 Navi Mumbai, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén, viên nén bao phim.	EU-GMP	INS-481703-0009-001 (2/8)	11/06/2014	29/01/2017	Austrian Federal Office for Safety in Health Care		2
27	Venus Remedies Limited	Hill Top Industrial Estate, Jharmajri, EPIP Phase-I (Extn), Bhatoli Kalan, Baddi, Distt. Solan, Himachal Pradesh, 173205, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; thuốc bột đông khô (chứa cephalosporin, carbapenem, chất kim tế bào). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất kim tế bào).	EU-GMP	FI042/MH/02/2014	31/07/2014	27/06/2017	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal		2
31	Biomedica Foscama Group S.P.A	Via Morolense 87 -03013 Ferentino (FR), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc bột. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	IT/122-1/H/2014	08/06/2014	09/05/2017	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
32	Sanofi-Aventis S.P.A	Viale Europa, 11-21040 Origgio (VA), Italia. (* Cách ghi khác: Viale Europa, 11-Origgio (VA), Italia.)	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng - Thuốc dùng ngoài dạng lỏng - Thuốc uống dạng lỏng - Viên nén - Thuốc bột, thuốc cốm * Sinh phẩm y tế chứa vi sinh vật đường tiêu hóa: - Viên nang cứng - Thuốc uống dạng lỏng	EU-GMP	IT/15-1/H/2014	27/01/2014	04/10/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
38	Laboratorios Normon, S.A	Ronda de Valdecarrizo, 6, Tres Cantos 28760 (Madrid) Espana	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: + Thuốc đông khô + Dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc cấy ghép và thuốc dạng rắn (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm β -Lactam) - Thuốc tiết trùng cuối: + Dung dịch thể tích lớn + Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm β -Lactam) - Thuốc dùng ngoài dạng lỏng - Thuốc uống dạng lỏng - Viên nén (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm β -Lactam) - Viên nén chứa chất độc tế bào, chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon, chứa chất ức chế miễn dịch; viên nén, viên bao kháng virus	EU-GMP	ES/143HVI/14	13/06/2014	02/06/2017	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
40	Polfarmex S.A	9, Jozefow Str., 99-300 Kutno, Poland	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng - Thuốc uống dạng lỏng - Thuốc dùng ngoài dạng lỏng - Thuốc bột - Viên nén (bao gồm cả viên bao, viên bao phóng thích kéo dài) - Hỗn dịch thuốc * Thuốc từ dược liệu	EU-GMP	GIF-IW-N-4022/297/13	27/02/2014	21/11/2016	Main Pharmaceutical Inspector, Poland	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
45	Mega Lifesciences Public Company Limited Moo 4, Soi 6, Bangpoo Industrial Estate, Pattana 3 Road	Mega Lifesciences Public Company Limited, Plant 2, 515/1, Soi 8, Pattana 3 Road, Bangpoo Industrial Estate Praeksa 10280 Samutprakarn, Thailand	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén, viên nang mềm Cụ thể: viên bao Doloteffin; viên bao Doloteffin forte; viên nén Ardeysedon; viên bao đường Ardeysedon Nacht; Ardeycordal forte; viên nang cứng Korea Ginseng; viên nang Vitamin E 600; viên nang mềm gelatin Knoblauch với Mistel+Weißdorn; viên nang mềm Alfacalcidol 0,25µg; viên nang mềm Alfacalcidol 1µg.	EU-GMP	DE_NW_01_GMP_2014_0020	14/07/2014	24/06/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
46	Mega Lifesciences Public Company Limited Moo 4, Soi 6, Bangpoo Industrial Estate, Pattana 3 Road	Mega Lifesciences Public Company Limited, Plant 1, 384, Moo 4, Soi 6, Bangpoo Industrial Estate, Pattana 3 Road, Phraeksa, Mueang, 10280 Samutprakarn, Thailand	* Thuốc không vô trùng: viên nang mềm Cụ thể: viên nang Vitamin E 600; viên nang mềm gelatin Knoblauch với Mistel+Weißdorn; viên nang mềm Alfacalcidol 0,25µg; viên nang mềm Alfacalcidol 1µg.	EU-GMP	DE_NW_01_GMP_2014_0017	10/07/2014	24/06/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
47	Ardeypharm GmbH	Ardeypharm GmbH Loerfeldstr. 20, 58313 Herdecke, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; thuốc bột và trà thuốc. * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học; thuốc nguồn gốc từ người hoặc động vật; thuốc vi sinh vật. * Thuốc dược liệu; thuốc vi lượng đồng căn; nguyên liệu sinh học.	EU-GMP	DE_NW_01_GMP_2014_0012	03/06/2014	16/04/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
Đợt 25 (theo Công văn số 20841/QLD-CL ngày 01/12/2014 của Cục Quản lý Dược)										
10	Pharmacia & Upjohn Company	7000 Portage Road, Kalamazoo, MI 49001, USA	Thuốc tiêm bột Solu-Medrol® (Methylprednisolone Sodium Succinate) 125mg	US-GMP	05-0074-2014-01-VN	06/09/2014	06/09/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
14	Medana Pharma Spolka Akcyjna	57, Polskiej Organizacji Wojskowej Str., 98-200 Sieradz, Poland	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; viên nén; * Thuốc sinh học: sản phẩm công nghệ sinh học * Thuốc thảo dược.	EU-GMP	GIF-IW-N-4022/256/13	05/02/2014	08/11/2016	Main Pharmaceutical Inspector, Poland	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	Medana Pharma Spolka Akcyjna	10, Wladystawa Lokietka Str., 98-200 Sieradz, Poland	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; viên nén. * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học	EU-GMP	GIF-IW-N-4022/255/13	05/02/2014	08/11/2016	Main Pharmaceutical Inspector, Poland	1	
18	Cipla Ltd., Unit V	Plot No. L-139 S-103 and M-62, Verna Industrial Estate, 403 722 Verna, Salcette, Goa, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô (chất độc tế bào/ chất kim tế bào); dung dịch thể tích nhỏ (chất độc tế bào/ chất kim tế bào). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ (chất độc tế bào/ chất kim tế bào).	EU-GMP	DE_BB_01_GMP_2013_0041	17/10/2013	04/10/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
22	Cipla Limited (Unit 1)	Plot No, A-33, A-2 (Unit 1) MIDC, Patalganga, District Raigad, Maharashtra, In-410 220, India	* Thuốc không vô trùng: viên nén	EU-GMP	UK GMP 14694 Insp GMP 14694/5476-0008	31/03/2014	17/02/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
26	Ferrer Internacional, SA	c/. Joan Buscalla, 1-9, 08173 Sant Cugat Del Vallès (Barcelona), Tây Ban Nha	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (thuốc đông khô). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; thuốc uống dạng lỏng; thuốc xịt họng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn, thuốc đạn.	EU-GMP	NCF/1424/001/CAT	25/06/2014	05/05/2017	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
27	Pharmatis	Zone d'Activites Est no 1, 60190 Estrees-Saint-Denis, France	* Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn.	EU-GMP	HPF/FR/103/2014	07/07/2014	06/02/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
31	Janssen-Cilag	Domaine de Maigremont, 27100 Val-de-Reuil, France	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU-GMP	HPF/FR/71/2014	05/06/2014	28/11/2016	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
32	mibe GmbH Arzneimittel	mibe GmbH Arzneimittel Munchener Strabe 15, gemab den Lageplanen Nr.1 und 2, 06796 Brehna, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; viên nén (bao gồm cả thuốc chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc bột hít; thuốc bột dùng ngoài; viên ngậm. * Thuốc từ dược liệu.	EU-GMP	DE_ST_01_G MP_2014_0 011	05/03/2014	04/12/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
34	Pharmaceutical Works Polpharma S.A.	19, Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	GIF-IW-N- 4022/270/1 3	05/02/2014	07/11/2016	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
36	TRB Pharma S.A	Plaza 939, 1427 Buenos Aires, Argentina	Sản phẩm: viên nang Artrodar (Diacerein 50mg)	PIC/S-GMP	201320120 000722-14	28/08/2014	28/08/2016	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
37	Macleods Pharmaceuticals Limited	Village Theda Post Office Lodhimajra Tehsil Nalagarh, District Solan Himachal Pradesh, In- 174101, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	UK GMP 31303 Insp GMP 31303/1706 716-0004	21/07/2014	10/03/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
38	Teikoku Seiyaku Co., Ltd. Sanbonmatsu Factory	567 Sanbonmatsu, Higashikagawa, Kagawa 769-2695, Japan	* Sản phẩm: Lignopad Medicated Plaster 5% w/w, Miếng dán Lignopad (Lidocain 0,7g (5%kl/kl)	Japan-GMP	4823	25/03/2014	25/03/2019	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
39	Medochemie Ltd (Central Factory)	1-10 Constantinoupolis Street, 3011, Limassol, Cyprus	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén, viên nén bao phim;	EU-GMP	MED01/201 4/001	13/05/2014	24/01/2017	Pharmaceutical Services - Ministry of Health, Cyprus	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
47	Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne POLFA S.A. (Tên tiếng Anh: Pharmaceutical Works Polfa in Pabianice Joint-Stock Co.)	5, Marsz. J. Pilsudskiego Str., 95-200 Pabianice, Poland	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng; - Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; - Thuốc uống dạng lỏng; - Thuốc bột; - Viên nén; * Thuốc từ dược liệu.	EU-GMP	GIF-IW-N-4022/295/13	25/02/2014	28/11/2016	Main Pharmaceutical Inspector, Poland	1	
49	Laboratories Cinfa S.A	Avenida Roncesvalles S/N, Olloqui 31699 (Navarre), Spain	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng; - Viên nén.	EU-GMP	NCF/02/2014	27/01/2014	15/11/2016	Cơ quan chính phủ về y tế vùng Navarre (thực hiện theo sự phân cấp của Spanish Agency of Drugs and Health Products -AEMPS)	1	
50	TEVA Gyógyszeryar Zrt	Site 1, Pallagi út 13., Debrecen, 4042, Hungary	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng (bao gồm cả chất có hoạt tính hormon); - Viên nang mềm; - Thuốc uống dạng lỏng; - Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; - Thuốc bột và vi nang; - Thuốc bán rắn (bao gồm cả chất có hoạt tính hormon); - Viên đặt; - Viên nén (bao gồm cả chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	OGYI/6001-5/2014	17/03/2014	05/12/2016	Hungarian National Institute for Quality and Organizational Development in Healthcare and Medicines (GYEMSZI)	1	
51	S.C. Rompharm Company S.R.L.	Str. Eroilor nr. 1A, Oras Otopeni, cod 075100, Jud. Ilfov, Romania	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: + Dung dịch thể tích nhỏ (thuốc nhỏ mắt (dung dịch, hỗn dịch, thuốc tiêm dung dịch)) * Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; + Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; + Thuốc uống dạng lỏng; + Thuốc bột, thuốc cốm, thuốc viên nén bao phim.	EU-GMP	026/2014/RO	13/10/2014	28/08/2017	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania	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
52	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto plant	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan)	Sản phẩm: Kary Uni, Ophthalmic Liquids and Solutions (Pirenoxine 0.05mg)	Japan-GMP	2986	02/10/2014	02/10/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
55	Rottendorf Pharma GmbH	Ostenfelder Strasse 51-61 59320 Ennigerloh, Germany	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng; - Viên nang mềm; - Viên nén, viên nén sủi bọt, viên nén bao, viên đặt âm đạo; - Thuốc rắn phần liều khác: + Thuốc bột, thuốc cốm, hạt pellets (vi nang) chứa những hoạt chất có độc tính cao như Tamoxifen, Flutamide, Clomifen và một số chất tương tự. + Sản phẩm sinh học chứa Pancreatin, hoặc các dị ứng nguyên dùng trong trị liệu.	EU-GMP	DE_NW_05_GMP_2014_0013 (sản xuất) DE_NW_05_GMP_2014_0014 (đóng gói)	03/06/2014 (sản xuất) 02/06/2014 (đóng gói)	14/02/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức (Bezirksregierung Münster)	1	
57	Sandoz GmbH - BP Kundl	Biochemiestraße 10 6250 Kundl, Austria	* Sản phẩm sinh học: Chế phẩm công nghệ sinh học * Hoạt động khác: Sản xuất nguyên liệu làm thuốc vô trùng và không vô trùng.	EU-GMP	INS-481922-0039-001	14/07/2014	19/11/2016	Austrian Federal Office for Safety in Health Care	1	
58	Novartis Saglik, Gida Ve Tarim Urunleri San. Ve Tic. A.S.	Yenisehir Mah Dedepasa Cad No 17 (11.Sok No. 2) Kurtloy Istanbul Tr 34912 Turkey	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng; - Viên ngậm, viên nén, viên nén bao phim, viên nén bao đường, viên bao tan trong ruột, viên giải phóng kéo dài, viên nén phân tán	EU-GMP	UK GMP 21635 Insp GMP 30937/3404 71-0004	23/04/2014	17/03/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
59	LTS Lohmann Therapie-Systeme AG	LTS Lohmann Therapie-Systeme AG Lohmanstr. 2 56626 Andernach, Germany	* Thuốc không vô trùng: - Khung thẩm chứa dược chất; - Thuốc bán rắn; - Viên bao phim chứa hormon hoặc dược chất có hoạt tính hormon. - Miếng dán tẩm thuốc thẩm qua da chứa hormon hoặc dược chất có hoạt tính hormon.	EU-GMP	DE_RP_01_GMP_2014_0009	14/02/2014	28/11/2016	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
60	Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne Polfa Spółka Akcyjna	22/24 Karolkowa Str., 01-207 Warsaw, Poland	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: + Dung dịch thể tích nhỏ; + Dung dịch thể tích lớn; - Thuốc có tiết trùng cuối: + Dung dịch thể tích nhỏ; + Dung dịch thể tích lớn; * Chế phẩm sinh học có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	GIF-IW-400/0102_02_01/04/15/14	07/05/2014	14/02/2017	Main Pharmaceutical Inspector, Poland	1	
61	Sanofi-Aventis S.P.A	S.S 17 Km 22-67019 Scoppito (AQ), Italia	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang mềm; - Viên nén chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon có cấu trúc corticosteroid * Thuốc từ dược liệu.	EU-GMP	IT/247-10/H/2014	26/09/2014	06/09/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
62	Euro-med Laboratories Phil., Inc	Km. 36, Gen. Emilio Aguinaldo Highway Dasmarinas, Cavite, Philippines	* Thuốc vô trùng: - Thuốc có tiết trùng cuối: + Dung dịch thể tích nhỏ; + Dung dịch thể tích lớn;	PIC/S	420/14	30/10/2014	11/07/2017	Centre for Compliance and Licensing - National Pharmaceutical Control Bureau - Ministry of Health of Malaysia		2
64	AstraZeneca AB.	PET (Blow Fill Seal), Forskargatan 18, Sodertalje, 15185, Sweden (* Địa chỉ chung: Sodertalje, 15185, Sweden)	* Thuốc vô trùng (ống nhựa sản xuất theo công nghệ Blow - Fill - Seal): - Thuốc sản xuất vô trùng: + Dung dịch thể tích nhỏ; - Thuốc có tiết trùng cuối: + Dung dịch thể tích nhỏ;	EU-GMP	5.9.1-2014-071071	08/09/2014	10/04/2017	Medical Products Agency (MPA), Sweden	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
68	Bharat Serums and Vaccines Limited	Plot No K-27, Anand Nagar, Additional M.I.D.C., Ambernath (East), Thane Region, State - Maharashtra, India	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ - Thuốc vô trùng có tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. Cụ thể: + Ampholip, Suspension for solution for infusion, 5mg/ml, No.1 2ml, 10ml, 20ml (Amphotericin B - Lipid Complex); + Amphotret, Lyophilizate for solution for infusion, 50 mg, NO.1 (Amphotericin B); + Rhoclone, Unit vial blister packed in a carton, liquid injection, 150 mcg (Anti RHO-D Immunoglobulin Injection 150 mcg - Monoclonal); + Rhoclone, Unit vial blister packed in a carton, liquid injection, 300 mcg (Anti RHO-D Immunoglobulin Injection 300 mcg - Monoclonal); + Foligraf, Lyophilizate for solution for injection, 75 I.U., No.1 and Solvent-Sterile water for Injection 0.5ml ampule No-1 (Recombinant - Human Follie Stimulating Hormone); + Foligraf, Lyophilizate for solution for injection, 150 I.U., No.1 and Solvent-Sterile water for Injection 0.5ml ampule No-1 (Recombinant - Human Follie Stimulating Hormone); + HuCoG HP, Lyophilizate for solution for injection, 5000 I.U., No.1 and solvent-1ml Sodium Chloride Injection 0.9% ampule No-1 (Human Chorionic Gonadotrophin); + HuMoG -75HP, Lyophilizate for solution for injection, 75 I.U., No.1 and solvent-1ml Sodium Chloride Injection 0.9% ampule No-1 (Human menopausal Gonadotrophin).	PIC/S-GMP	089/2014/SAUMP/GMP	06/08/2014	16/07/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		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
69	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	6 boulevard de l'Europe 21800 QUETIGNY, France	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: + Dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc dạng rắn và thuốc cấy ghép - Thuốc vô trùng có tiết trùng cuối: + Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng + Thuốc bán rắn + Thuốc viên nén + Thuốc phân liều dạng rắn khác * Thuốc sinh học: Chế phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	HPF/FR/95/2014	27/06/2014	14/03/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
76	Pharmatis	Zone d'Activites Est n0 1, 60190 ESTREES SAINT DENIS, France	* Thuốc không vô trùng: + Dung dịch thuốc dùng ngoài + Dung dịch thuốc uống + Thuốc bán rắn.	EU-GMP	HPF/FR/102/2014	07/07/2014	06/02/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
79	UCB Farchim SA	Z.I. de Planchy, Chemin de Croix Blanche 10, 1630 Bulle, Switzerland	Thuốc không vô trùng: Dạng bào chế rắn: viên nén, viên nén bao phim. Cụ thể: + Cetirizine 10 mg + Cetirizine 5 mg (Japanese market exclusively) + Levocetirizine 5 mg + Levetiracetam 250mg/500mg/750mg/1000mg + Cetirizine 5mg/Pseudoephedrine 120mg	PIC/S-GMP	14-249	10/02/2014	24/01/2017	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
82	Beaufour Ipsen Industrie	Rue Ethé Virton, 28100 Dreux, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; dung dịch thuốc uống; bột pha hỗn dịch uống; bột pha dung dịch uống; viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	HPF/FR/117/2014	11/07/2014	14/02/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
84	Facta Farmaceutici S.P.A	V.Laurentina Km 24,730-00040 Pomezia (RM), Italia	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng chứa kháng sinh nhóm cephalosporin - Thuốc bột, thuốc cốm chứa kháng sinh nhóm cephalosporin - Viên nén chứa kháng sinh nhóm cephalosporin	EU-GMP	IT/135-12/H/2014	09/06/2014	12/11/2016	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
86	S.C Antibiotice S.A	Str. Valea Lupului nr. 1, Iasi, Jud. Iasi, cod 707410, Romania	* Thuốc sản xuất vô trùng: dạng bào chế bán rắn. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (kháng sinh nhóm penicillins; cephalosporin; các kháng sinh khác); viên nén bao phim; dạng bào chế bán rắn; viên đạn; viên nén.	EU-GMP	020/2014/R O	17/09/2014	04/04/2017	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania	1	
87	Kotra Pharma (M) Sdn Bhd	1, 2, & 3, Jalan TTC 12 Cheng Industrial Estate 75250, Melaka, Malaysia	* Viên nén, viên nang, thuốc bột và thuốc tiêm thể tích nhỏ chứa kháng sinh Cephalosporin * Dạng bào chế lỏng (thuốc uống & dùng ngoài) * Gel (vô trùng) * Kem * Thuốc mỡ.	PIC/S-GMP	341/14	21/08/2014	11/11/2016	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
88	Naprod Life Sciences Pvt. Ltd.	G-17/1, M.I.D.C., Tarapur, Boisar, Dist-Thane 401506, Maharashtra State, India	* Thuốc sản xuất vô trùng: Bột đông khô	PIC/S-GMP	091/2014/SAUMP/GMP	27/08/2014	30/07/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
89	Gracure Pharmaceutical Ltd.	E-1105, Industrial Area, Phase-III, Bhiwadi, Alwar District, Rajasthan, 301019, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn; viên nén; Siro khô (cốm bột pha siro)	EU-GMP	BE/GMP/2014/041	25/08/2014	15/05/2017	Federal Agency for Medicines and Health Products of Belgium		2
Đợt 26 (theo Công văn số 1362 /QLD-CL ngày 23/01/2015 của Cục Quản lý Dược)										
4	Karnataka Antibiotics & Pharma Ltd	Plot No 14, Phase II, Peenya Industrial Area, Bangalore, 560058 Karnataka, India	* Thuốc vô trùng: thuốc bột (chứa penicilin); dung dịch thể tích nhỏ.	PIC/S-GMP	349/14	02/09/2014	11/04/2017	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
5	Cilag AG	Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen, Switzerland	* Thuốc dạng lỏng: dung dịch thuốc tiêm; ống tiêm đóng sẵn. (bao gồm cả chứa hoạt chất sinh học). * Dạng bào chế rắn: viên nang; viên nén (bao gồm cả chứa hormon và chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	14-1473	21/07/2014	22/11/2016	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
8	Sanofi Winthrop Industrie	180 rue Jean Jaures, 94700 Maisons-Alfort, France (Kho bảo quản: 36 rue du Moulin Bateau, 94380 Bonneuil-Sur-Marne, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc cấy ghép và dạng rắn (chứa chất độc tế bào). * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	HPF/FR/129/2014	07/08/2014	09/12/2016	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
9	Patheon Italia S.P.A	2 Trav. SX Via Morolense, 5-03013 Ferentino (FR), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô (chứa hormon corticosteroid, hormon sinh dục và hormon khác, prostaglandins); dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon nhưng không chứa hormon sinh dục); thuốc bột (chứa protein tái tổ hợp/ DNA). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Thuốc công nghệ sinh học (sản xuất vô trùng protein tái tổ hợp/DNA: thuốc đông khô, dung dịch thể tích nhỏ, thuốc bột); thuốc có nguồn gốc từ người (thuốc đông khô sản xuất vô trùng); thuốc có nguồn gốc từ động vật (thuốc đông khô sản xuất vô trùng, dung dịch thể tích nhỏ sản xuất vô trùng).	EU-GMP	IT/102-2/H/2014	07/05/2014	27/09/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
10	Chiesi Farmaceutici S.P.A.	Chiesi Farmaceutici S.P.A Via San Leonardo 96 - 43122 Parma (PR), Italia	* Thuốc vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (chứa corticosteroid, beta 2 adrenergic agonists, anticholinergics). * Thuốc không vô trùng: thuốc phun mù (chứa corticosteroid, kháng beta 2 adrenergic, anticholinergics); viên nén.	EU-GMP	IT/192-2/H/2014	29/07/2014	28/03/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
		Via Palermo, 26/A - 43122 - Parma (PR), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng (chứa corticosteroid). * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ động vật.						1	
11	Biologici Italia Laboratories S.R.L	Via Filippo Serpero - 20060 Masate (MI), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô (chứa hormon corticosteroid); dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon corticosteroid). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon corticosteroid, hormon sinh dục). * Thuốc sinh học: thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ có nguồn gốc từ động vật.	EU-GMP	IT/214-2/H/2014	22/08/2014	08/11/2016	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
12	Bristol Myers Squibb	304 avenue du Docteur Jean Bru 47000 Agen, France	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn; viên nén.	EU-GMP	HPF/FR/157/2014	27/08/2014	18/12/2016	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
16	Bushu pharmaceuticals Ltd. Misato Factory	950, Hiroki, Ohaza, Misato-machi, Kodama-gun, Saitama-ken, Japan	Sản phẩm: Viên nén Pariet Tablets 20mg	Japan-GMP	1506	30/07/2014	30/07/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
17	Bushu pharmaceuticals Ltd. Misato Factory	950, Hiroki, Ohaza, Misato-machi, Kodama-gun, Saitama-ken, Japan	Sản phẩm: Viên nén Pariet Tablets 10mg	Japan-GMP	1505	30/07/2014	30/07/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
18	Aesica Pharmaceuticals S.R.L	Via Praglia, 15-10044 Pianezza (TO), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	IT/235-1/H/2014	22/09/2014	27/02/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
19	Industria Farmaceutica Galenica Senese S.R.L	Via Cassia Nord, 351-53014 Monteroni D'arbua (SI), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	IT/77-1/H/2014	31/03/2014	25/09/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
20	Human Bioplazma Manufacturing and Trading Limited Liability Company	Tancsics M. ut 82/A, Godollo, 2100, Hungary	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: chế phẩm từ máu.	EU-GMP	OGYI/32698-7/2014	31/10/2014	08/09/2017	Hungarian National Institute for Quality and Organizational Development in Healthcare and Medicines (GYEMSZI)	1	
22	Nipro Pharma Corporation, Odate Plant	5-7, Maedano, Niida, Odate, Akita, Japan	Sản phẩm: Meiunem 0.5g	Japan-GMP	1065	04/06/2014	04/06/2019	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
24	Vianex S.A.-Plant C	16th km, Marathonos Ave, Pallini Attiki, 15351, Greece	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: + Dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc bột đông khô; - Thuốc có tiết trùng cuối: + Dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	87270/6-10-2014	10/10/2014	15/09/2017	National Organization for Medicines (EOF), Greece	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	Bausch and Lomb Incorporated	Tampa, FL 33637, United States	Sản phẩm: Lotemax® (loteprednol etabonate ophthalmic suspension) 0.5% (Sterile)	US-GMP	09-0152-2014-01-VN	16/10/2014	16/10/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
29	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H	Oberlaaer Straße 235, Wien, 1100, Austria	* Thuốc vô trùng không tiết trùng cuối: - Dung dịch thể tích lớn - Thuốc bột đông khô - Dung dịch thể tích nhỏ * Chế phẩm sinh học: - Sản phẩm từ máu - Sản phẩm miễn dịch - Chế phẩm phân đoạn (intermediates out of fractionation)	EU-GMP	INS-480018-0037-001 (1/30)	25/06/2014	10/09/2016	BASG - Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen	1	
30	Merck Serono S.P.A	Via Delle Magnolie 15 (loc. Frazione Zona Industriale) - 70026 Modugno (BA), Italy	* Thuốc vô trùng không tiết trùng cuối: - Bột đông khô chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon không phải corticosteroid; - Dung dịch thể tích nhỏ chứa hormon sinh dục hoặc chất có hoạt tính hormon sinh dục và cytokines * Thuốc vô trùng sản xuất có tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ * Chế phẩm sản xuất bằng kỹ thuật sinh học: Proteins/DNA tái tổ hợp.	EU-GMP	IT/201-14/H/2014	07/08/2014	14/03/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
31	Advance Pharma GmbH	Wallenroder Str. 12-14, 13435 Berlin, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, viên nén, viên nén bao, viên nén bao film, thuốc bột, thuốc cốm.	EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2014_0002	17/01/2014	20/11/2016	Landesamt für Gesundheit und Soziales Berlin	1	
32	Laboratorio Farmaceutico C.T S.R.L	Via Dante Alighieri, 71-18038 San Remo (IM), Italy	* Thuốc vô trùng: - Sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ, Thuốc bột chứa kháng sinh nhóm penicillin và nhóm cephalosporin; - Có tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, dung dịch thuốc uống.	EU-GMP	IT/292-2/H/2014	11/05/2014	29/11/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
34	Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A.	14th km National Road 1, Kato Kifisia Attiki, 14564, Greece	* Thuốc vô trùng (sản xuất vô trùng và có tiết trùng cuối): Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc bán rắn, thuốc đặt	EU-GMP	77344/1-9-2014	12/09/2014	03/06/2017	National Organization for Medicines (EOF), Greece	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
35	Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne POLFA S.A. (Tên tiếng Anh: Pharmaceutical Works Polfa in Pabianice Joint-Stock Co.)	5, marsz. J. Piłsudskiego Str., 95-200 Pabianice, Poland	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim; thuốc bột; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng. * Thuốc từ dược liệu.	EU-GMP	GIF-IW-N-4022/295/13	25/02/2014	28/11/2016	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
39	UNITHER LIQUID MANUFACTURING	1-3 allée de la Neste Z.I d'En Sigal, COLOMIERS, 31770, France	* Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, viên đặt, thuốc bán rắn * Sản phẩm sinh học: Các sản phẩm có nguồn gốc từ người và động vật	EU-GMP	HPF/FR/208/2014	03/10/2014	16/05/2017	Agence Française de Sécurité Sanitaire des Produits de Santé, France (ANSM)	1	
40	Rottapharm Ltd.	Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, Ireland	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, thuốc bột pha dung dịch uống.	EU-GMP	2014/7534/M868	20/05/2014	28/02/2017	Health Products Regulatory Authority, Ireland (HPRA)	1	
41	FACTA FARMACEUTICI S.P.A.	NUCLEO INDUSTRIALE S. ATTO (loc. S. Nicolo' A Tordino) - 64100 Teramo (TE), Italy	* Thuốc vô trùng không tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	IT/276-1/H/2014	20/10/2014	26/06/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
42	Zoetis P&U LLC	2605 E. Kilgore Road, Kalamazoo, MI, 49001, USA.	Sản phẩm: Cleocin T® (clindamycin phosphate) Topical Solution, 1%	US-GMP	07-0007-2014-01-VN	30/07/2014	30/07/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
43	Aspen Pharma Pty Ltd.	286-302 Frankston-Dandenong Road Dandenong South VIC 3175, Australia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, viên nén, cốm, bột, kem, thuốc phun mù, thuốc súc miệng, gel, dung dịch, thuốc mỡ, bột nhão.	PIC/S	MI-2014-LI-00183-1	24/06/2014	20/08/2016	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
44	PATHEON MANUFACTURING SERVICES, LLC.	5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina 27834, USA	Sản phẩm: IV Busulfex® (busulfan) Injection, 6mg/ml	US-GMP	09-0176-2014-05-VN	28/10/2014	28/10/2016	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
46	Aptalis Pharma SAS	Route de Bu, la Prevote, 78550 Houdan, France	* Thuốc không vô trùng: Bột pha hỗn dịch uống. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng * Thuốc sinh học: thuốc sinh học bằng phương pháp lên men và không chứa vi sinh vật sống.	EU-GMP	HPF/FR/141/2014	07/08/2014	07/03/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
47	Vitale Pringi (Vitale-XD/osauhing Vitale-XD)	Vanapere tee 3, Pringi, Viimsi, 74011 Harju county, Estonia	* Thuốc không vô trùng: viên nén	EU-GMP	IN-2-14/14/8 H	14/08/2014	30/06/2017	State Agency of Medicines (SAM), Estonia	1	
50	Santen Pharmaceutical Co., Ltd Shiga Plant	348-3, Aza-suwa, Oaza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan	Dung dịch thuốc nhỏ mắt Taflotan	Japan-GMP	2670	09/09/2014	09/09/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
52	C.B.Fleet Co. INC	Lynchburg, VA 24502, United States	Sản phẩm Sodium Phosphates Oral Solution (Tên lưu hành tại Việt Nam: Fleet Phospho - Soda muối nhuận tràng đường uống, mùi gừng và chanh)	US-GMP	08-0175-2014-01-VN	25/09/2014	25/09/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
58	Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato Factory	950, Hiroki, Ohaza, Misato-machi, Kodama-gun, Saitama-ken, Japan	Sản phẩm: Viên nén tan trong miệng Aricept Evess 5mg	Japan-GMP	1420	25/06/2014	25/06/2019	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
60	Actavis ehf. (Tên cũ: Actavis hf)	Reykjavikurvegur 78, IS-220 Hafnarfjorour, Iceland	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc cốm; viên nén.	PIC/S-GMP	IS/04/14	02/07/2014	02/06/2017	Icelandic Medicines Agency (IMA)	1 (Theo TT 36/2013/TTLT-BYT-BTC)	2 (Theo TT 11/2016/TT-BYT)
63	Lek pharmaceuticals	Kolodvorska cesta 27, Menges, 1234, Slovenia	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; thuốc bột.	EU-GMP	401-12/2014-4	10/09/2014	30/05/2017	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)	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
64	Recordati Industria Chimica E Farmaceutica S.P.A	Via Civitali, 1-20148 Milano (MI), Italia.	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng; viên nén, viên bao phim, thuốc bột, thuốc cốm, thuốc ngậm. - Thuốc dùng ngoài dạng lỏng (bao gồm cả thuốc chứa hormone corticosteroid), thuốc uống dạng lỏng (bao gồm cả thuốc chứa corticosteroid). - Thuốc bán rắn (bao gồm cả thuốc chứa corticosteroid).	EU-GMP	IT/263-3/H/2014	06/10/2014	17/01/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
66	Inventia Healthcare Pvt. Ltd.	F1-F1/1, Additional Ambernath M.I.D.C., Ambernath (East) 421506, District Thane, Maharashtra, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng - Barole 10 (rabenprazole sodium), capsules; - Barole 20 (rabenprazole sodium), capsules ; - Limzer (omeprazole 20mg, domperidone 30mg), capsules.	PIC/S-GMP	088/2014/S AUMP/GMP	18/08/2014	15/07/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
68	LDP-Laboratorios Torlan SA	Ctra. De Barcelona, 135-B, 08290 Cerdanyola de Vallès (Barcelona, Spain	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc tiêm bột chứa kháng sinh beta-lactam	EU-GMP	NCF/1445/02/CAT	03/12/2014	26/09/2017	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
70	Shenzhen Zhijun Pharmaceutical Co. Ltd	Hi-tech zone Guanlan, Baoan area, Shenzhen, Guangdong, 518110, China	Thuốc vô trùng: thuốc bột pha tiêm chứa Cephalosporin	EU-GMP	6.2.1-2013-080489	17/03/2014	16/01/2017	Medical Products Agency (MPA), Sweden		2
Đợt 27 (theo Công văn số 6043/QLD-CL ngày 03/04/2015 của Cục Quản lý Dược)										
2	Neolpharma, Inc.	99 Jardines St., Caguas. Puerto Rico 00725, United State	Sản phẩm: Celebrex® (celecoxib capsules) 200 mg	US-GMP	11-0069-2015-01-VN	02/12/2014	02/12/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
3	Pfizer Pharmaceuticals L.L.C	KM 1.9 Road 689, Vega Baja, Puerto Rico 00693, United State	Sản phẩm: Lipitor® (atorvastatin calcium) Tablets, 40 mg	US-GMP	10-0248-2015-03-VN	19/11/2014	19/11/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
4	Pfizer Pharmaceuticals L.L.C	KM 1.9 Road 689, Vega Baja, Puerto Rico 00693, United State	Sản phẩm: Lipitor® (atorvastatin calcium) Tablets, 20 mg	US-GMP	10-0248-2015-02-VN	19/11/2014	19/11/2016	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
5	Pfizer Pharmaceuticals L.L.C	KM 1.9 Road 689, Vega Baja, Puerto Rico 00693, United State	Sản phẩm: Lipitor® (atorvastatin calcium) Tablets, 10 mg	US-GMP	10-0248-2015-01-VN	19/11/2014	19/11/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
7	UCB Pharma SA	Chemin du Foriest, Braine L'Alleud, B-1420, Belgium	* Thuốc vô trùng không tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ, Thuốc đông khô; * Thuốc vô trùng sản xuất có tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng	EU-GMP	BE/2013/085	28/03/2014	24/10/2016	Belgian Federal Agency for Medicines and Health Products (AFMPS)	1	
8	Instituto Grifols, SA	Polígon Industrial Llevant, Can Guasch, 2 08150 Parets Del Valles (Barcelona), Spain	* Thuốc vô trùng không tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ, Thuốc đông khô; * Thuốc vô trùng sản xuất có tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Chế phẩm máu	EU-GMP	NCF/1449/001/CAT	04/12/2014	10/11/2017	Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha vùng Catalonia (The competent authority of the Government of Catalonia - Spain)	1	
9	S.C. Arena Group S.A.	Bd. Dunarii nr.54, Comuna Voluntari, Jud. Ilfov, cod 077910, Romania	Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng chứa kháng sinh không thuộc nhóm Betalactam và chứa corticosteroids; - Viên bao, viên nén bao phim; - Viên nén chứa corticosteroids.	EU-GMP	035/2014/RO	17/12/2014	26/11/2017	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania	1	
12	Catalent UK Swindon Zydis Limited	FRANKLAND ROAD BLAGROVE SWINDON WILTSHIRE SN5 8RU UNITED KINGDOM	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; * Thuốc sinh phẩm: Chế phẩm miễn dịch.	EU-GMP	UK MIA 14023 Inps GMP/IMP 14023/4574-0015	17/12/2013	10/12/2016	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
13	Ferring International Center SA	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland	* Thuốc dạng rắn: Thuốc dạng rắn: viên nén Minirin (Desmopressin dưới dạng Desmopressin acetat 0,1 mg); viên nén phóng thích chậm Pentasa (Mesalazine 500mg)	EU-GMP	14-2418	15/12/2014	19/09/2017	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	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
14	Haupt Pharma Wulfing GmbH ex: Wulfing Pharma GmbH	Bethelner Landstraße 18 31028 Gronau/Leinne Germany	* Thuốc vô trùng không tiệt trùng cuối: Thuốc dạng rắn và cấy ghép, Dung dịch thể tích lớn, Dung dịch thể tích nhỏ, Thuốc đông khô. * Thuốc vô trùng sản xuất có tiệt trùng cuối: Thuốc dạng rắn và cấy ghép, Dung dịch thể tích lớn, Dung dịch thể tích nhỏ, * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc bán rắn, thuốc đặt; * Thuốc sinh phẩm sản xuất theo công nghệ sinh học. * Thuốc từ dược liệu	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2014_0005	03/02/2014	14/08/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức (Staatliches Gewerbeaufsichtsamt Hannover Inspektorat Hannover)	1	
15	Belmed preparaty, RUE	30, Fabritsius Street, Minsk, 220007, Republic of Belarus	* Thuốc vô trùng không tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ, Thuốc đông khô. * Thuốc sinh phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	117/2014/SAUMP/GMP	27/10/2014	10/10/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
17	Pfizer Pharmaceuticals L.L.C	KM 1.9 Road 689, Vega Baja, Puerto Rico 00693, United State	Sản phẩm: Neurontin® (gabapentin) Capsules, 300 mg	US-GMP	11-0057-2015-01-VN	08/12/2014	08/12/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
18	Pymepharco Joint Stock Company	Pymepharco Joint Stock Company 166-170, Nguyen Hue Street, Tuy Hoa City, Phu Yen Province, Vietnam, Viet Nam	* Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh nhóm cephalosporin: Viên nén, viên nén bao phim, viên nang cứng	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0012	05/02/2015	28/10/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
19	Medreich Limited Unit 1	12th Mile Old Madras Road Virgonagar Bangalore IN 560-049, India	* Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh nhóm Penicliin: Viên nang cứng, viên nén, viên nén bao phim, Sirô khô đóng túi.	EU-GMP	UK GMP 17742 Insp GMP 17742/9885-0008	26/01/2014	18/11/2016	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
20	Mundipharma Pharmaceuticals Ltd.	13 Othellos, Dhali Industrial Area, Nicosia, Cyprus, 2540, Cyprus	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc phun mù; thuốc bán rắn.	EU-GMP	MUN01/2014/001	06/03/2014	25/10/2016	Pharmaceutical Services - Ministry of Health, Cyprus	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
21	U Chu Pharmaceutical Co., Ltd.	(32473) NO 17-1 Chin Lan Village, Shin Wu Hsiang, Tao Yuan Hsien, Taiwan, R.O.C	* Thuốc không vô trùng: Dung dịch thuốc, thuốc kem, thuốc mỡ, viên nén bao phim (viên nén, thuốc bột, thuốc cốm), viên nang cứng, viên nang mềm	PIC/S-GMP	1689	30/12/2014	14/10/2017	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
23	Croma Pharma GmbH	Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria	* Thuốc vô trùng sản xuất có tiết trùng cuối: Thuốc bán rắn: Lọ chứa hyaluronic acid đậm đặc (gel) và syringes đóng sẵn chứa hyaluronic acid hoặc HPMC đậm đặc (gel)	EU-GMP	INS-480485-0019-004	17/12/2014	04/11/2017	Austrian Federal Office for Safety in Health Care	1	
24	Glaxo Operations UK Ltd Trading as Glaxo Wellcome Operations	Priory Street Ware Hertfordshire SG12 0DJ, United Kingdom	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén; Bột để hít (steroids) dạng đơn và đa liều; bột (cốm) pha hỗn dịch uống * Thuốc sinh học chứa Steroids	EU-GMP	UK MIA 4 Insp GMP/IMP 4/15159-0022	24/02/2014	09/12/2016	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
25	Meditop Gyogyszeripari Kft. / Meditop Pharmaceutical Ltd.	Ady Endre u. 1., Pilisborosjeno, 2097, Hungary	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên bao phim, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm.	EU-GMP	OGYI/1736-2/2015	30/01/2015	04/06/2017	Hungarian National Institute for Quality and Organizational Development in Healthcare and Medicines (GYEMSZI)	1	
26	Fournier Laboratories Ireland Limited	Anngrove, Carrigtwohill, Co. Cork, Ireland	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng; viên nén bao phim.	EU-GMP	2014/7537/M1020	01/04/2014	28/03/2017	Irish Medicines Board (IMB)	1	
29	Rottendorf Pharma GmbH	Rottendorf Pharma GmbH Ostfelder Strabe 51-61, 59320 Ennigerloh, Germany	* Thuốc không vô trùng: thuốc bột (chứa các nguyên liệu nguy hiểm, chứa Tamoxifen, Flutamide, Clomifen và dược chất tương tự).	EU-GMP	DE_NW_05_GMP_2014_0013	03/06/2014	14/02/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
30	Genentech, INC	1 DNA Way South San Francisco, CA 94080-4990, USA	Sản phẩm: thuốc tiêm truyền Herceptin (trastuzumab 440mg)	U.S.C GMP	08-0130-2014-08-VN	09/11/2014	09/11/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
31	Pfizer Italia S.R.L	Localita Marino Del Tronto - 63100 Ascoli Piceno (AP), Italia	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (chất độc tế bào/ chất kìm tế bào); viên nén (hormon corticosteroid, hormon sinh dục: Cabergolina).	EU-GMP	IT/216-26/H/2014	28/08/2014	13/02/2017	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
33	Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co., Ltd. (Chinoin Private Co. Ltd)	Csanyikvolgy, Miskolc, 3510, Hungary	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	OGYI/36623-2/2014	30/09/2014	28/03/2017	National Institute for Quality and Organization Development in Healthcare and Medicines, Hungary	1	
34	Unither Liquid Manufacturing	1-3, Allee de la Neste, 31770 Colomiers, France	* Sản phẩm: dung dịch uống Depakine 200 mg/ml (Valproate sodium)	EU-GMP	14/10/0597	23/10/2014	23/10/2016	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
36	Jubilant Generics Limited	Village Sikandarpur, Bhainswal, Roorkee-Dehradun Highway, Bhagwanpur, Roorkee District Haridwar, Uttarakhand, IN-247661, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	UK GMP 43742 Insp GMP 43742/4485 80-0004	15/08/2014	19/05/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
39	Pharmascience INC	6111, Avenue Royalmount, Suite 100, Montreal, QC, Canada, H4P 2T4	Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; thuốc bột.	Canada-GMP	100241-A	19/02/2015	19/02/2017	Health Products and Food Branch Inspectorate (HPFBI), Canada	1	
41	Valpharma International S.P.A	Via G. Morgagni, 2 - 47864 Pennabilli (RN), Italia	* Thuốc không vô trùng: viên nén (chứa hormon sinh dục).	EU-GMP	IT/191-5/H/2014	28/07/2014	21/02/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
42	S.C.Arena Group S.A.	Bd. Dunarii nr.54, Comuna Voluntari, Jud. Ilfov, cod 077910, Romania	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng chứa (bao gồm cả kháng sinh non-betalactam, corticosteroid); viên nén bao phim; viên nén bao đường; viên nén (bao gồm cả chứa corticosteroid).	EU-GMP	035/2014/RO	17/12/2014	26/11/2017	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania	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	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. (Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Shiga Plant)	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (348-3, Aza-suma, Oza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan)	Sản phẩm: Flumetholon 0.1, Ophthalmic Liquids and Solutions.	Japan-GMP	3798	20/11/2014	20/11/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
44	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. (Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Shiga Plant)	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (348-3, Aza-suma, Oza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan)	Sản phẩm: Flumetholon 0.02, Ophthalmic Liquids and Solutions.	Japan-GMP	3799	20/11/2014	20/11/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
46	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd.	Damastown, Mulhuddart, Dublin 15, Ireland	Sản phẩm: Aloxi Solution for Injection (250 mcg palonosetron hydrochloride /lq)	EU-GMP	CPP: 10/14/81503	15/09/2014	15/09/2016	European Medicines Agency	1	
47	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. (Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Shiga Plant)	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (348-3, Aza-suma, Oza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan)	Sản phẩm: Taflotan, Ophthalmic Liquids and Solutions.	Japan-GMP	3798	09/09/2014	09/09/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	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
48	Ferring GmbH	Ferring GmbH Wittland 11, 24109 Kiel, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); vi nang (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon). * Thuốc sinh học: thuốc đông khô sản xuất vô trùng có nguồn gốc từ người; thuốc đông khô sản xuất vô trùng sử dụng công nghệ gen.	EU-GMP	DE_SH_01_ GMP_2014_ 0017	10/10/2014	21/05/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
49	Doppel Farmaceutici S.R.L	Via Martiri Delle Foibe, 1 - 29016 Cortemaggiore (PC), Italia	* Thuốc không vô trùng: viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon, không bao gồm hormon sinh dục); thuốc đặt dạng viên đạn (bao gồm cả thuốc chứa hormon corticosteroid); viên nén (bao gồm cả chứa hormon corticosteroid, hormon sinh dục và hormon khác). * Thuốc sinh học có nguồn gốc từ động vật: viên nang mềm chứa ethyl ester từ dầu cá, dạng bào chế bán rắn chứa heparin và heparinoids. * Thuốc được liệu	EU-GMP	IT/256- 5/H/2014	06/10/2014	07/03/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
50	Medochemie Ltd (Factory AZ)	2 Michael Erakleous Street, Agios Athanassios Industrial Area, Agios Athanassios, Limassol, 4101, Cyprus	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén, viên nén bao phim;	EU-GMP	MED05/201 4/01	30/06/2014	21/05/2017	Pharmaceutical Services - Ministry of Health, Cyprus	1	
51	Medochemie Ltd (Cogols Facility)	1-10 Constantinoupoleos Street, 3011, Limassol, Cyprus	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn.	EU-GMP	MED02/201 4/001	13/05/2014	24/01/2017	Pharmaceutical Services - Ministry of Health, Cyprus	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
52	J. Duncan Healthcare Pvt. Ltd	Plot No. 65, 66, 67, Phase II, Atgaon Industrial Complex, Atgaon, Tal-Shahapur, Dist-Thane 42601, Maharashtra State, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	PIC/S-GMP	090/2014/S AUMP/GMP	04/09/2014	18/07/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
54	Vianex S.A - Plant A	12km National Road Athinon-Lamias, Metamorfosi Attiki, 14451, Greece	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc cấy ghép và dạng rắn. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn.	EU-GMP	90474/16-10-14	21/10/2014	17/09/2017	National Organization for Medicines (EOF), Greece	1	
58	Laboratorios Salvat, SA	Gall, 30-36, 08950 Esplugues De Llobregat, Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn.	EU-GMP	NCF/1437/01/CAT	24/07/2014	29/04/2017	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
60	Novartis Pharma Produktions GmbH	Novartis Pharma Produktions GmbH Ofllinger Str. 44, 79664 Wehr, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; dạng bào chế bán rắn; viên nén (bao gồm cả viên bao).	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0101	24/07/2014	11/07/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
62	LDP-Laboratorios Torlan SA	Ctra. De Barcelona, 135-B, 08290 Cerdanyola Del Valles (Barcelona), Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha tiêm (chứa betalactam).	EU-GMP	NCF/1445/02/CAT	03/12/2014	26/09/2017	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
64	Schering Plough	2 rue Louis Pasteur, 14200 Herouville Saint Clair, France	* 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: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU-GMP	HPF/FR/94/2014	27/06/2014	23/05/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
65	Aurobindo Pharma Ltd Unit VI, Blocks D and E	Sy. No. 329/39&329/47, Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District, Andhra Pradesh, 502307, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (Cephalexin); thuốc bột pha hỗn dịch uống (Cefalexin, Cefprozil, Cefpodoxime proxetil); viên nén (Cefuroxim, Cefalexin, Cefixine, Cefproxil).	EU-GMP	3166/12.01.01/2013	22/11/2013	28/08/2016	Finnish Medicines Agency (FIMEA)		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
66	Pierre Fabre Medicament Production	Aquitaine Pharm International 1, Avenue du Bearn, 64320 Idron, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô (chứa hormon); dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào). + Thuốc tiết trùng cuối: dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon). * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học.	EU-GMP	HPF/FR/238/2014	30/10/2014	29/08/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
67	Cơ sở sản xuất thành phẩm và xuất xưởng: Facta Farmaceutical S.P.A	Cơ sở sản xuất thành phẩm và xuất xưởng: Facta Farmaceutical S.P.A - Địa chỉ: Nucleo Industriale S. Atto (loc. S. Nicolo' A Tordino) - 64100 Teramo (TE), Italia	Sản phẩm: thuốc tiêm Merugold I.V (Meropenem 1000mg).	EU-GMP	IT/276-1/H/2014	20/10/2014	26/06/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
		Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: ACS Dobfar S.P.A - Địa chỉ: V.Le Addetta 4/12 20067 Tribiano (MI), Italia)		EU_GMP	IT/316-1/H/2014	10/12/2014	22/02/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)		
68	Acino Pharma AG	Birsweg 2, 4253 Liesberg, Switzerland	* Thuốc không vô trùng chứa penicillin và cephalosporin: viên nén; viên nén bao phim; viên sủi; viên nhai; viên nang cứng; thuốc bột; thuốc cốm; pellet.	PIC/S-GMP	14-953	19/05/2014	21/03/2017	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
69	PT Dankos Farma	Jl. Rawa Gatel Blok III S Kav. 36-38. Kawasan Industri PuloGadung, Jakarta Timur - Indonesia	Thuốc tiêm không chứa kháng sinh (không bao gồm thuốc tránh thai, thuốc độc tế bào và thuốc hormone sinh dục)	PICS-GMP	PW.01.02.33 1.09.14.508 8	26/09/2014	26/09/2016	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
76	Fresenius Kabi Oncology Limited	Village Kishanpura, Baddi, Tehsil Nalagarh, District Solan, Himachal Pradesh, In-174101, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén. * Thuốc chứa chất độc tế bào.	EU-GMP	UK GMP 29338 Insp GMP 29338/4438 41-0006	24/05/2013	14/01/2017	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
77	Berlin Chemie AG	Cơ sở sản xuất: Berlin-Chemie AG, Tempelhofer Weg 83, 12347 Berlin, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nén, thuốc cốm, viên bao phim, viên bao.	EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2014_0058	12/08/2014	04/08/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
		Cơ sở đóng gói: Berlin-Chemie AG, Glienicke Weg 125, 12489 Berlin, Germany		EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2015_0034	14/07/2015	25/06/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức		
84	AlleMan Pharma GmbH	Cơ sở sản xuất: Industria Farmaceutica Galenica Senese S.R.L, Via Cassia Nord, 351-53014 Monteroni D'arbia (SI), Italia,	Dung dịch thuốc tiêm: Falipan (Lidocain hydroclorid 20mg/1ml)	EU-GMP	IT/77-1/H/2014	31/03/2014	25/09/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
		Cơ sở xuất xưởng: AlleMan Pharma GmbH, Benzstr.5, 72793 Pfullingen, Baden-Wurttemberg, Germany		EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0034	31/03/2014	29/01/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức		
85	Samil Pharmaceutical Co., Ltd	216, Sandan-ro, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Korea	Thuốc mỡ tra mắt; sirô thuốc; viên nén, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, sirô khô.	PICS-GMP	2014-D1-2507	25/07/2014	25/07/2017	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
86	Pharmazeutische Fabrik Montavit GmbH	Salzbergstrasse 96, 6067 Absam, Áo	* Thuốc vô trùng: - Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ, thuốc bán rắn * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc đạn, viên nén, thuốc bán rắn, thuốc trứng chứa hoạt chất hormone * Thuốc từ dược liệu	EU-GMP	INS-480347-0030-001	19/08/2014	24/04/2017	Austrian Medicines and Medical Devices Agency (AGES)	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
90	Hovid Berhad	121, Jalan Tunku Abdul Rahman (tên cũ: Jalan Kuala Kangsar), 30010 Ipoh, Perak, Malaysia	Viên nén (bao gồm Penicillins), viên nang cứng (bao gồm Penicillins), viên nang mềm, thuốc uống dạng lỏng, lotion, thuốc kem, thuốc mỡ; thuốc cổm (bao gồm Penicillins), thuốc bột pha hỗn dịch (bao gồm Penicillins).	PIC/S-GMP	196/14	09/05/2014	10/03/2017	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
91	Hovid Berhad	Lot 56442, 7 1/2 Miles, Jalan Ipoh/Chemor, 31200 Chemor, Perak, Malaysia	Viên nén, viên nang, thuốc cổm, thuốc bột	PIC/S-GMP	168/14	16/05/2014	10/03/2017	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
92	Joint Stock Company "Lekhim-Kharkiv"	Kharkiv region, Kharkiv, seventeenth Partsyezda street, building 36, Ukraine	* 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: thuốc đạn, viên nén	PIC/S-GMP	055/2014/S AUMP/GMP	21/05/2014	17/04/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
93	Merck KGaA & Co. Werk Spittal	Hoesslgasse 20, 9800 Spittal an der Drau, Austria	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn; viên nén; thuốc cổm; viên bao đường. * Thuốc từ dược liệu	EU-GMP	INS-480021-0028-001 (8/10)	20/01/2014	07/11/2016	Austrian Federal Office for Safety in Health Care	1	
Đợt 28 (theo Công văn số 7455/QLD-CL ngày 24/04/2015 của Cục Quản lý Dược)										
1	Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato Factory	950, Hiroki, Ohaza, Misato-machi, Kodama-gun, Saitama-ken, Japan	Sản phẩm: Viên nén tan trong miệng Aricept Evess 10mg	Japan-GMP	1421	25/06/2014	25/06/2019	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
2	Harbin Pharmaceutical Group Co. Ltd. General Pharm. Factory, EU Formulation workshop	No 109 Xuefu Road, Nangang District, Harbin, China	* Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha tiêm: + Cefepim- Pharmex (Cefepime 500mg) + Cefepim- Pharmex (Cefepime 1g) + Cefoperazon+Sulbactam - Pharmex (Cefoperazone, Sulbactam 500mg/500mg) + Cefotaxim- Pharmex (Cefotaxime 1g) + Ceftazidim- Pharmex (Ceftazidime 1g) + Ceftriaxon- Pharmex (Ceftriaxone 500mg) + Ceftriaxon- Pharmex (Ceftriaxone 1g)	PICS-GMP	004/2014/S AUMP/GMP	03/02/2014	24/12/2016	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
4	Facta Farmaceutici S.p.a	Nucleo Industriale S. Atto (loc. S. Nicolo' A Tordino) - 64100, Teramo (TE) Italy	* Thuốc vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ	EU-GMP	IT/276-1/H/2014	20/10/2014	26/06/2017	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
6	Doppel Farmaceutici S.R.L	Via Volturmo, 48 - Quinto De' Stampi - 20089 Rozzano (MI), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột và thuốc cốm; thuốc đạn; viên nén (hormon sinh dục). * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc động vật (viên nang cứng); thuốc sinh học từ lên men dạng viên nén. * Thuốc dược liệu: viên nén	EU-GMP	IT/331-1/H/2015	05/01/2015	30/05/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
7	Korea Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd.	27, Jeyakongdan 3-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	Viên nén, viên nang, thuốc bột, dung dịch thuốc uống, thuốc hít	PICS-GMP	2014-D1-2420	23/07/2014	23/07/2017	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
8	Laboratoire Renaudin	Zone Artisanale Errobi, 64250 Itxassou, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	HPF/FR/21/2015	11/02/2015	05/09/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
9	Tolmar INC	701 Centre Avenue, Fort Collins, Colorado, 80526, United States	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thuốc thể tích nhỏ, thuốc bán rắn	EU-GMP	NL/H 13/0117	22/10/2013	12/09/2016	Healthcare Inspectorate, Netherlands	1	
10	Actavis Italy S.p.a	Via Pasteur, 10-20014 Nerviano (MI) Italia	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô chứa chất độc tế bào; Thuốc tiêm thể tích nhỏ chứa chất độc tế bào - Thuốc tiết trùng cuối: Thuốc tiêm thể tích nhỏ chứa chất độc tế bào, hóc môn sinh dục. * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng chứa hóc môn sinh dục	EU-GMP	IT/187-4/H/2014	22/07/2014	17/10/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
11	Sharon Bio-Medicine Limited	Central Hope Town, Selaqui Industrial Area, Dehradun, Uttarakhand, IN-248 001, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	UK GMP 35697 Insp GMP 35697/1113 679-0004	13/12/2013	13/12/2016	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
13	Kedrion S.P.A	S.S.7 Bis Km. 19,5 - 80029 Sant Antimo (NA), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc tiêm bột đông khô. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Các sản phẩm máu	EU-GMP	IT/23-2/H/2015	27/01/2015	13/12/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
14	Kedrion S.P.A	Via Provinciale (loc. Bolognana) -55027 Galliciano (LU), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc tiêm bột đông khô. * Thuốc sinh học: Các sản phẩm máu	EU-GMP	IT/22-2/H/2015	27/01/2015	17/04/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
15	Bioton S.A.	Macierzysz, 12, Poznanska Str., 05-850 Ozarow Mazowiecki, Poland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc sinh học: Chế phẩm công nghệ sinh học; nguyên liệu sinh học làm thuốc	EU-GMP	GIF-IW-400/0026_01_02/04/75/14	15/07/2014	25/04/2017	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
16	Labesfal-Laboratorios Almiro SA	Zona Industrial do Lagedo, Santiago de Besteiros, 3465-157, Portugal	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; Dạng bào chế bán rắn; Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc bột chứa kháng sinh betalactam. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc bột và thuốc cốm chứa kháng sinh betalactam	EU-GMP	F010/S1/MH/001/2015	29/01/2015	07/11/2017	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
17	Takeda GmbH	Takeda (Werk Singen), Robert-Bosch- Str.8, 78224 Singen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô. * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn và thuốc đặt âm đạo	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0139	22/10/2014	02/10/2016	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
18	Doppel Farmaceutici S.R.L	Via Volturmo, 48 -Quinto de Stampi - 20089, Rozzano (MI) Italy	* 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 dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc đạn; thuốc bột và thuốc cốm; Viên nén chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon sinh dục. *Thuốc sinh học: viên nang cứng chứa chất chiết từ người hoặc động vật; viên nén chứa hoạt chất sinh học bằng cách lên men; * Thuốc từ dược liệu: viên nén.	EU-GMP	IT/331-1/H/2015	01/05/2015	30/05/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
20	Meiji Seika Pharma Co., Ltd. Odawara Plant	1056, Kamonomiya Odawara-shi, Kanagawa, Japan	Thuốc cốm MEIACT (Cefditoren 50mg)	Japan-GMP	5154	10/02/2015	10/02/2020	Pharmaceutical and Food Safety Bureau, Ministry of Health and Welfare, Japan	1	
21	Laboratoires Galeniques Vernin	20 Rue Louis-Charles Vernin, 77190 Dammarie-Les-Lys, France	*Thuốc không vô trùng: thuốc bột; thuốc viên nén; thuốc đạn.	EU-GMP	HPF/FR/161/2014	09/09/2014	04/04/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
22	Catalent Italy S.P.A	Via Nettunense Km. 20, 100 - 04011 Aprilia (LT) Italy	* Thuốc không vô trùng: Viên nang mềm. * Thuốc sinh học: Sản phẩm chiết xuất từ động vật; Sản phẩm lên men lactic. * Thuốc từ dược liệu	EU-GMP	IT/282-2/H/2014	27/10/2014	09/05/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
23	Baxter Pharmaceutical Solutions, LLC	927 S Curry Pike, Bloomington, IN, 47403 - USA	Sản phẩm: Sterala (ustekinumab) Injection. (Đóng gói tại: Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen 8200 Switzerland)	US-GMP	02-0065-2014-01-CH	03/11/2014	03/11/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
24	Baxter Pharmaceutical Solutions, LLC	927 S Curry Pike, Bloomington, IN, 47403 - USA	Sản phẩm: Simponi (golimumab) Prefilled Syringe 50mg/0,5ml. (Đóng gói tại: Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen 8200 Switzerland)	US-GMP	09-0112-2014-02-CH	10/08/2014	10/08/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
25	Baxter Pharmaceutical Solutions, LLC	927 S Curry Pike, Bloomington, IN, 47403 - USA	Sản phẩm: Simponi (golimumab) SmartJect Autoinjector 50mg/0,5ml. (Đóng gói tại: Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen 8200 Switzerland)	US-GMP	09-0112-2014-01-CH	08/10/2014	08/10/2016	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
27	Chemical Works of Gedeon Richter Plc. (Gedeon Richter Plc.)	Gyomroi ut 19-21, Budapest, 1103 Hungary	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc đông khô (có chứa độc tố tế bào). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột và thuốc cốm; Dạng bào chế bán rắn (chứa kháng sinh); Viên nén (bao gồm cả viên nén chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon sinh dục). Vòng âm đạo với hoạt tính hormon. * Thuốc sinh học: sản phẩm công nghệ sinh học; sản phẩm chiết từ người hoặc động vật; * Nguyên liệu sinh học.	EU-GMP	OGYI/46021-2/2014	13/12/2014	06/11/2017	National Institute of Pharmacy (NIP), Hungary	1	
31	Samrudh Pharmaceuticals PVT, LTD - Unit III	J -174, J-168 & J 168-1, M.I.D.C, Tarapur, Boisar, District Thane, -401 506, Maharashtra, India	* Thuốc vô trùng- Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột chứa kháng sinh Cephalosporin	EU-GMP	004/2015/R O	25/02/2015	05/11/2017	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania		2
35	Organon (Ireland) Limited	Drynam Road , Swords, Co. Dublin, Ireland	* Thuốc vô trùng_ Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (có thể bao gồm cả thuốc chứa chất có hoạt tính hormon) * Thuốc không vô trùng: dạng bào chế bán rắn (cream); viên nén. (có thể bao gồm cả thuốc chứa chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	2013/7134/M61	16/12/2013	04/11/2016	Irish Medicines Board (IMB)	1	
36	Công ty TNHH sản xuất dược phẩm Medlac Pharma Italy	Khu Công nghiệp, công nghệ cao - Khu Công nghệ cao Hòa Lạc Km 29, Đường cao tốc Láng Hòa Lạc, Thạch Thất, Hà Nội, Việt Nam	* Sản phẩm nhượng quyền: Thuốc bột pha tiêm Glutathion (Glutathion 600mg) Cơ sở nhượng quyền: Laboratorio Farmaceutico C.T S.R.L - Italy - EU-GMP * Dung dịch tiêm bắp Sciomir (Thiocolchicosid 2mg/ml)	WHO-GMP/ EU-GMP	213/GCN-QLD	29/08/2012	29/08/2016	AIFA/Cục Quản lý Dược Việt Nam		2
37	Dr. Reddy's Laboratories Limited (Formulation Tech OPS - Unit II)	Plot No. 42, 45 & 46, Bachupally Village, Qutubullapur Mandal, Raga Reddy District, Andhra Pradesh, 500090, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao film, viên nang cứng chứa hạt pellet.	EU-GMP	018/2014/R O	12/05/2014	21/02/2017	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania		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	Troikaa Pharmaceuticals Limited	C-1, Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun - 248197, Uttarakhand, India	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; - Thuốc có tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	PIC/S	557/13	20/12/2013	27/09/2016	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
39	Industria Farmaceutica Nova Argentina S.P.A	Via G. Pascoli, 1 - 20064 Gorgonzola (MI), Italy	* Thuốc không vô trùng: Thuốc bán rắn; viên đặt; thuốc bột (đóng gói, kiểm tra chất lượng và chứng nhận xuất xưởng); viên nén (đóng gói, kiểm tra chất lượng và chứng nhận xuất xưởng);	EU-GMP	IT/329-1/H/2014	29/12/2014	14/11/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
		Reperto Distaccato - Via Muoni, 15-20064-Gorgonzola (MI), Italy	* Thuốc không vô trùng: Thuốc bột (sản phẩm chờ đóng gói); viên nén (sản phẩm chờ đóng gói); Sản phẩm cụ thể: Navacarzol (Carbimazole 5mg) - địa chỉ sản xuất: Gorgonzola (MI), via G. Pascoli n.l, e reparto distaccato in via Muoni, 15 -Italy.							
		Reperto Distaccato - Via Muoni, 10-20064-Gorgonzola (MI), Italy	* Thuốc không vô trùng: Viên ngậm; viên nén							
40	Grunenthal GmbH	Grunenthal GmbH, Zieglerstraße 6 52078 Aachen Germany	* Thuốc vô trùng sản xuất có tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng và thuốc dùng ngoài dạng lỏng.	EU-GMP	DE_NW_04_GMP_2014_0031	03/09/2014	18/06/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức (Bezirksregierung Koln)	1	
42	Temmler Pharma GmbH & Co. KG	Temmler Pharma GmbH & Co. KG Temmlerstraße 2, 35039 Marburg, Germany	Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; các dạng bào chế rắn khác: thuốc giải phóng thay đổi: thuốc cốm, thuốc bột, viên nén bao đường; viên nén.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0011	06/02/2015	10/12/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
45	LABORATORIO REIG JOFRE, SA	Gran Capità, 10 08970 Sant Joan Despí (Barcelona), Spain	* Thuốc vô trùng không tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả các sản phẩm chứa sulphonamides); thuốc đông khô (bao gồm cả các sản phẩm thuốc gây nghiện, thuốc chứa hormon hay chất có hoạt tính hormon và thuốc hướng thần); * Thuốc vô trùng sản xuất có tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả các sản phẩm chứa sulphonamides, thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần); Dung dịch thể tích lớn (bao gồm cả các sản phẩm chứa sulphonamides);	EU-GMP	NCF/1414/001/CAT			Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	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
			* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng (bao gồm các sản phẩm chứa sulphonamides, thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần); + Viên nén (bao gồm cả các sản phẩm chứa sulphonamides, thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần, thuốc chứa hormon hay chất có hoạt tính hormon); + Viên nén bao (bao gồm cả các sản phẩm thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần); + Thuốc bột (bao gồm cả các sản phẩm thuốc hướng thần); + Thuốc uống dạng lỏng (bao gồm cả các sản phẩm thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần, thuốc chứa hormon hay chất có hoạt tính hormon); + Thuốc dùng ngoài dạng lỏng (bao gồm cả các sản phẩm thuốc chứa hormon hay chất có hoạt tính hormon); + Thuốc bán rắn (bao gồm cả các sản phẩm chứa sulphonamides, hormon hay chất có hoạt tính hormon); + Thuốc đặt. * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch; Thuốc công nghệ sinh học; Sản phẩm có nguồn gốc từ người hay động vật. * Thuốc từ dược liệu.			04/04/2014	01/10/2016			
48	RECIPHARM FONTAINE	Rue des Près Potets 21121 Fontaine Lès Dijon, France	Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén	EU-GMP	HPF/FR/279/2014	23/12/2014	31/07/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
49	C.B.Fleet Co. INC	Lynchburg, VA 24502, United States	Sản phẩm: Fleet® Pedia-Lax™ Liquid Stool Softener	US-GMP	12-0202-2015-01-VN	23/01/2015	23/01/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
51	Dr. Reddy's Laboratories Ltd.	Survey No 47, Bachupally Village, Qutbullapur Mandal, Ranga Reddy District, Andhra Pradesh, India	Thuốc vô trùng không tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ	PIC/S	004/2015/S AUMP/GMP	02/03/2015	23/01/2018	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		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
52	Hameln Pharmaceuticals GmbH	Hameln Pharmaceuticals GmbH Langes Feld 13 31789 Hameln, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ; hỗn dịch; + Thuốc sản xuất có tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch (Vắc xin vi rút hoặc vi khuẩn bất hoạt)	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2015_0002	03/02/2015	02/07/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
53	Hexal AG	Hexal AG, Industriestrasse 25 83607 Holzkirchen, Germany	* Thuốc không vô trùng: miếng dán thẩm qua da, thuốc uống bao phim	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2014_0111	31/10/2014	01/10/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
55	Taiwan Biotech Co., Ltd.	No. 22, Chieh-Shou Road, Taoyuan District, Taoyuan City, Taiwan, R.O.C	* Thuốc vô trùng: Thuốc tiêm (không tiệt trùng cuối và có tiệt trùng cuối), dung dịch thuốc nhỏ mắt/nhỏ tai/nhỏ mũi (dung dịch thuốc nhỏ mắt được sản xuất vô trùng); * Thuốc không vô trùng: Dung dịch; viên nén bao đường (viên nén bao phim, viên nén, thuốc bột); viên nang cứng; miếng dán.	PIC/S	1791	26/01/2015	29/08/2017	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
56	Xepa-Soul Pattinson (M) Sdn Bhd	Lot 1-5, Cheng Industrial Estate, 75250 Melaka, Malaysia	* Viên nén (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm penicillin); thuốc bột pha hỗn dịch (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm penicillin và cephalosporin); viên nang (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm cephalosporin); dung dịch thuốc uống; dung dịch thuốc dùng ngoài; thuốc kem/thuốc mỡ; thuốc nhỏ mắt/tai. * Sản phẩm: Thuốc viên nén bao phim Vastinxepa 40mg (Simvastatin 40mg/viên)	PIC/S	029/15	16/01/2015	28/09/2017	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
Đợt 29 (theo Công văn số 11675/QLD-CL ngày 01/07/2015 của Cục Quản lý Dược)										
1	Baxter Healthcare Corporation	* 4501 Colorado Boulevard, Los Angeles, CA 90039, USA * 1700 Rancho Conejo Boulevard, Thousand Oaks, CA 91320, U.S	Sản phẩm: Hemofil M (Antihemophilic Factor (Human) Method M, Monoclonal Purified, nanofiltration)	US-GMP	5JTK-QEFK WHO	26/02/2015	26/02/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
3	Baxter Healthcare of Puerto Rico	Route 3 Km, 142.5, Guayama, Puerto Rico 00784 USA	Sản phẩm: Thuốc mê bay hơi (chất lỏng dùng để hít) Suprane, (desflurane, USP Liquid for Inhalation 240ml)	US-GMP	02-0087-2015-03-VN	11/03/2015	11/03/2017	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
5	Productos Roche, S.A. DE C.V.	Via Isidro Fabela Nte. No. 1536-B, CP50030 Col. Parque Industrial Toluca, Edo de Mexico, Mexico Cơ sở đóng gói: F. Hoffmann-La Roche Ltd (Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland)	Sản phẩm: Viên nén bao phim Xeloda (Capecitabine 500mg)	EU-GMP	02/15/8613 1	17/03/2015	17/03/2017	European Medicines Agency		2
6	Medopharm Private Limited, India	No.50 Kayarambedu Village, Guduvanchery, Chengalped District, Tamil Nadu, IN-603 230 India	*Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; thuốc bột khô pha hỗn dịch uống. * Thuốc sinh học: sản phẩm chứa beta-lactum	EU-GMP	UK GMP 31201 Insp GMP 31201/3490 94-0006	28/01/2015	30/07/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
8	Baxter Healthcare of Puerto Rico	Route 3 Km, 142.5, Guayama, Puerto Rico 00784 USA	Sản phẩm: dạng bào chế lỏng để hít Sevoflurane, USP Liquid for Inhalation 250ml	US-GMP	02-0087- 2015-02-VN	11/03/2015	11/03/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
12	Bausch & Lomb, Inc	8500 Hidden River Parkway, Tampa, Floria 33637, USA	Sản phẩm: thuốc nhỏ mắt Besivance (besifloxacin opthlamic suspension) 0.6%	US-GMP	08-0188- 2014-02-VN	25/09/2014	25/09/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
13	Hetero Labs Limited	Unit III Formulation Plot No 22 - 110 IDA, Jeedimeetla, Hyderabad 500 055 (Andhra Pradesh), India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén.	EU-GMP	ES/185/14	03/09/2014	05/04/2017	Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha		2
15	Ethypharm	Zone Industrielle de Saint Arnoult 28170 Chateaufneuf-en-thymerais, France	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; thuốc bột và thuốc cốm.	EU-GMP	HPF/FR/63/ 2015	09/04/2015	17/10/2017	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
16	KRKA, d.d, Novo mesto	Smarjeska cesta 6, Novo mesto, 8501, Slovenia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	401-15/2014-4	22/12/2014	31/07/2017	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)	1	
17	Dragenopharm Apotheke Puschl GmbH	Dragenopharm Apotheke Puschl GmbH Gollstrabe 1 84529 Tittmoning, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc bột; thuốc cốm; viên nang mềm; viên nén. * Thuốc được liệu * Thuốc vi lượng đồng cân.	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2015_0008	05/02/2015	28/01/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
18	Generis Farmaceutica, S.A	Rua Joao de Deus, No. 19, Venda Nova, 2700-487 Amadora, Portugal	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	F051/S1/MH/001/2014	05/05/2014	07/02/2017	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
20	ACS Dobfar Info SA	Casai 7748 Campascio, Swithzerland	Thuốc vô trùng dạng dung dịch (kể cả thuốc tiêm truyền)	PIC/S-GMP	14-1727	08/09/2014	23/05/2017	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
21	Astellas Pharma tech Co., Ltd (Toyama Technology	2-178 Kojin-machi, Toyama City, Toyama 930-0809, Japan	Sản phẩm: thuốc mỡ Protopic (Tacrolimus 0.03g)	Japan-GMP	4293	18/12/2014	18/12/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
22	Astellas Pharma tech Co., Ltd (Toyama Technology	2-178 Kojin-machi, Toyama City, Toyama 930-0809, Japan	Sản phẩm: thuốc mỡ Protopic (Tacrolimus 0.1g)	Japan-GMP	4292	18/12/2014	18/12/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
23	Alkem Laboratories Ltd	167/1, M.G.U. Nagar, Dabhel, Daman - 396 210, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm betalactam. * Thuốc không vô trùng: viên nén chứa kháng sinh nhóm betalactam).	EU-GMP	068/2014/S AUMP/GMP	25/09/2014	29/05/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
25	Pharmachemie B.V	Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, The Netherlands	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm Doxorubin (doxorubicin hydrochloride 10mg/5ml; 50mg/25ml).	EU-GMP	15-0486	19/03/2015	19/03/2017	Ministry of Health, Welfare and Sport, Netherlands	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
26	Pharmachemie B.V	Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, The Netherlands	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm Emthexate PF (methotrexate 50mg/2ml).	EU-GMP	15-0099	15/01/2015	15/01/2017	Ministry of Health, Welfare and Sport, Netherlands	1	
27	Pharmachemie B.V	Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, The Netherlands	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm Eposin (Etoposide 100mg/5ml).	EU-GMP	15-0812	30/04/2015	30/04/2017	Ministry of Health, Welfare and Sport, Netherlands	1	
28	Pharmachemie B.V	Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, The Netherlands	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm Vincristine Sulphate Pharmachemie 1mg/ml (Vincristine Sulphate 1mg/ml).	EU-GMP	14-1571	20/11/2014	20/11/2016	Ministry of Health, Welfare and Sport, Netherlands	1	
29	Pharmachemie B.V	Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, The Netherlands	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm Paclitaxin (Paclitaxel 30mg/5ml, 100mg/16.7ml, 150mg/25ml).	EU-GMP	15-0906	22/05/2015	22/05/2017	Ministry of Health, Welfare and Sport, Netherlands	1	
30	Pharmachemie B.V	Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, The Netherlands	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm Oxaliplatin 5mg/ml (Oxaliplatin 50mg/10ml, 100mg/20ml).	EU-GMP	15-0678	14/04/2015	14/04/2017	Ministry of Health, Welfare and Sport, Netherlands	1	
31	Shinshin Pharmaceutical Co., Ltd. Main Plant	324, Imaichi, Toyama-shi, Toyama, Japan	Sản phẩm: viên nang cứng NIKP-Fosfomycin Capsules (Fosfomycin Calcium Hydrate 250mg)	Japan-GMP	5160	10/02/2015	10/02/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
32	Shinshin Pharmaceutical Co., Ltd. Main Plant	324, Imaichi, Toyama-shi, Toyama, Japan	Sản phẩm: viên nang cứng NIKP-Fosfomycin Capsules (Fosfomycin Calcium Hydrate 500mg)	Japan-GMP	5161	10/02/2015	10/02/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	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
33	Nichi-Iko Pharmaceutical Co., Ltd.	6-21, Sogawa 1-chome, Toyama-shi, Toyama, Japan Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Nichi-Iko Pharmaceutical Co., Ltd. Toyama Plant 1, 205-1, Shimoumezama Namerikawa-shi, Toyama, Japan; Cơ sở đóng gói và xuất xưởng: Nichi-Iko Pharmaceutical Co., Ltd. Toyama Plant 2, 183-5 Yasuda, Namerikawa-shi, Toyama, Japan	Sản phẩm: si rô NIKP - Fosfomycin Dry syrups 40 % (Fosfomycin Calcium Hydrate 400mg)	Japan-GMP	5162	10/02/2015	10/02/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
34	C.B. Fleet Company, Inc	Lynchburg, VA 24502, USA	Sản phẩm: Fleet Pedia-Lax Enema Saline Laxative (tên tại Việt Nam: Fleet Enema for Children)	US cGMP	12-0116-2015-01-VN	14/01/2015	14/01/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
36	Shenzhen Zhijun Pharmaceutical Co., Ltd	Hi-tech zone Guanlan, Baoan area, Shenzhen, Guangdong, 518110, China	Thuốc bột pha tiêm chứa cephalosporin.	EU-GMP	5.9.1-2015-012916	12/02/2015	16/01/2017	Medical Products Agency (MPA), Sweden		2
37	B.Braun Medical Industries Sdn. Bhd.	Bayan Lepas Free Industrial Zone, 11900 Bayan Lepas, Penang, Malaysia	Thuốc tiêm truyền thể tích lớn (large volume parenterals); thuốc tiêm thể tích nhỏ (small volume parenterals); dung dịch thẩm phân.	PIC/S-GMP	068/15	04/02/2015	26/10/2017	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
38	Sanitas, AB	134136296, Veiveriu g, 134B, LT-46352 Kaunas, Lithuania	*Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ - Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ	EU-GMP	LT/05H/2013	13/11/2013	18/10/2016	State Medicines Control Agency (SMCA), Lithuania	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
39	Patheon Puerto Rico Inc	State Road 670 Km.2.7, Manati Puerto Rico 00674, USA	Sản phẩm: Janumet (sitagliptin/metformin HCL) tablets (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Patheon Puerto Rico, Inc - State Road 670 Km 2.7, Manati, Puerto Rico 00674 - Puerto Rico; Cơ sở đóng gói: Merck Sharp & Dohme B.V - Waarderweg 39, NL-2031 BN Haarlem, The Netherlands).	US-GMP	02-0060-2015-02-VN	09/03/2015	09/03/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
41	Famar Lyon	29 Avenue Charles de Gaulle, 69230 Saint Genis Laval, France	* Thuốc không vô trùng: dung dịch thuốc dùng ngoài; dung dịch thuốc uống; Thuốc bột (bao gồm cả chứa Cephalosporins); dạng bán rắn; Viên nén (bao gồm cả chứa Cephalosporins); viên nén bao phim.	EU-GMP	HPF/FR/147/2014	12/08/2014	12/12/2016	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
43	Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A. (Tên tiếng Ba Lan: Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne POLFA Spolka Akcyjna)	22/24, Karolkowa Str., 01-207 Warsaw, Poland	* Thuốc vô trùng sản xuất vô trùng: + Dung dịch thể tích nhỏ, hỗn dịch thuốc nhỏ mắt, thuốc tiêm nhũ tương; + Dung dịch thể tích lớn; * Thuốc vô trùng tiết trùng cuối: + Dung dịch thể tích nhỏ, hỗn dịch thuốc nhỏ mắt, thuốc tiêm nhũ tương; + Dung dịch thể tích lớn; * Chế phẩm sinh học: Sản phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật	EU-GMP	GIF-IW-400/0102_02_01/04/15-1/14	05/12/2014	14/02/2017	Main Pharmaceutical Inspector, Poland	1	
44	Fidia Farmaceutici S.P.A	Via Ponte Della Fabbrica 3/A-35031 Abano Terme (PD) Italy	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc dạng rắn và thuốc cấy ghép. - Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; thuốc dạng rắn và thuốc cấy ghép. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; dạng bào chế bán rắn. * Thuốc sinh học: Chế phẩm miễn dịch (vắc xin virus sống); Sản phẩm chiết từ người hoặc động vật.	EU-GMP	IT/253-3/H/2014	03/10/2014	13/12/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
48	Fresenius Kabi Deutschland GmbH	Freseniusstrasse 1, 61169 Friedberg, Germany (* Cách viết khác: Freseniusstraße 1, 61169 Friedberg, Germany)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0018	03/03/2015	27/02/2018	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
49	Samchundang Pharm. Company Limited	71, Jeyakongdan 2-Gil, Hyangnam-Eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, KR-445 937, Korea	Thuốc vô trùng: Dung dịch thuốc nhỏ mắt	EU-GMP	UK GMP 43778 Insp GMP 43778/1095 1938-0001	09/03/2015	05/01/2018	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
50	Dragenopharm Apotheker Puschl GmbH	Gollstrasse 1, 84529 Tittmoning, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; thuốc bột; thuốc cốm; viên nang mềm (coating of soft shell capsules). * Thuốc được liệu; thuốc vi lượng đồng căn.	EU-GMP	DE_BY_04_ GMP_2015_ 0008	05/02/2015	28/01/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
53	Italfarmaco SA	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 (khác: thuốc chứa hormone và chất có hoạt tính hormone, thuốc chứa chất gây nghiện, hướng tâm thần).	EU-GMP	ES/027HVI/1 5	05/03/2015	04/11/2017	Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha (Agencia Espanola de Medicamentos y Productos Sanitarios - Departamento de Inspeccion y Control de Medicamentos)	1	
54	Teh Seng Pharmaceutical Mfg. Co., Ltd. Second Factory	No. 42-1, Huan Gong Road, Yong Kang District, Tainan City, Taiwan, R.O.C.	* Thuốc không vô trùng: Cao dán (patches), thuốc dán (plaster).	PIC/S-GMP	1942	06/03/2015	26/08/2017	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
55	IND-SWIFT LIMITED	OFF NH-21 Village Jawaharpur Tehsil Dera Bassi District S.A.S Nagar (Mohali) Punjab IN 140507, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén, thuốc bột/cốm.	EU-GMP	UK GMP 31450 Inps GMP 31450/3603 11-0006	09/01/2015	20/10/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
56	Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A. (Tên tiếng Ba Lan: Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne POLFA Spolka Akcyjna)	22/24 Karolkowa Str., 01-207 Warsaw, Poland	* Sản phẩm: Hỗn dịch nhỏ mắt Dicortineff	EU-GMP	GMP: GIF-IW-400/0102_02_01/04/15-1/14	05/12/2014	14/02/2017	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
					CPP: GIF-IW-4011/12/IP/2015;	28/01/2015				

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
58	Roche S.P.A	Via Morelli, 2-20090 Segrade (MI), Italy	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (thuốc miễn dịch); thuốc uống dạng lỏng; viên nén (bao gồm cả thuốc miễn dịch) và bán thành phẩm dạng cốt.	EU-GMP	IT/71-1/H/2015	31/03/2015	29/01/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
59	Pharmaceutical Works Polpharma S.A	1 Szypowskiego Str., 39-460 Nowa Dęba, Poland	Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén.	EU-GMP	GIF-IW-400/0105_03_01/04/1/14	19/03/2014	17/01/2017	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
60	Cadila Pharmaceuticals Limited	1389, Trasad Road, Dholka Ahmedabad, IN 387 810, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén.	EU-GMP	UK GMP 20872 Insp GMP 20872/14013-0005	23/03/2015	12/01/2018	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
61	Glenmark Pharmaceuticals Limited	Kishapura, Baddi-Nalgarh Road, Solan District, Himachal Pradesh, In-174101, India	* Thuốc không vô trùng: Thuốc bán rắn	EU-GMP	UK GMP 17350 Insp GMP 17350/382961-0006	05/11/2014	01/10/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
62	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A	189, Grunwaldzka Str., 60-322 Poznan, Poland	* Thuốc không vô trùng: Thuốc cốt, thuốc viên nén	EU-GMP	GIF-IW-400/0092_01_01/04/10714	17/09/2014	27/06/2017	Main Pharmaceutical Inspector, Poland	1	
63	URSAPHARM Arzneimittel GmbH	Industriestrasse 35 66129 Saarbrücken, Germany	Sản phẩm: Mỡ tra mắt Virupos	EU-GMP	15/15	13/04/2015	13/04/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
64	B.Braun Melsungen AG	B.Braun Melsungen AG Carl - Braun - Strasse 1, 34212 Melsungen, Germany	* Thuốc vô trùng có tiết trùng cuối: Dung dịch, nhũ tương thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa hormon); dung dịch, nhũ tương thể tích lớn; * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	DE-HE-01-GMP-2014-0021	27/03/2014	23/01/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
65	B.Braun Melsungen AG	Mistelweg 2, gemass den Lageplanen Nrm. 1 bis 7 12357 Berlin, Germany	* Thuốc vô trùng có tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; thuốc tiêm nhũ dịch .	EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2015_0001	21/01/2015	14/11/2017	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
66	Sanofi Aventis, SA	Ctra. C35 la batlloria a Hostalric, km 63,09, 17404 Riells I Viabrea (Girona), Spain	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén (yêu cầu đặc biệt: hormones; chất có hoạt tính hormone; thuốc hướng tâm thần); Thuốc bột (bao gồm cả thuốc hướng tâm thần); Viên nén bao (bao gồm cả thuốc hướng tâm thần).	EU-GMP	NCF/1513/01/CAT	05/03/2015	18/02/2018	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
67	C.B.Fleet Co. INC	Lynchburg, VA 24502, United States	Sản phẩm: FLEET PHOSPHO-SODA Oral Saline Laxative (Ginger-Lemon Flavor)	US cGMP	03-0122-2015-05-VN	08/04/2015	08/04/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
68	Alembic Pharmaceuticals Limited	FORMUALATION DIVISION PANELAV PO TAJPURA TALUKA HALOL PANCHMAHAL GUJARAT IN-389 350, INDIA	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén, hạt pellets	EU-GMP	UK GMP 40420 Insp GMP 40420/1148 0864-0001	18/12/2014	21/07/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
69	Actelion Pharmaceuticals Ltd.	Gewerbestrasse 12/14/16, 4123 Allschwil, Switzerland	* Thuốc không vô trùng: Dạng bào chế thuốc rắn	EU-GMP	15-0628	25/03/2015	15/10/2016	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
71	Cenexi	52 rue Marcel et Jacques Gaucher 94120 Fontenay sous Bois, France	*Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. - Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (chứa sulfonamides). *Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng (chứa sulfonamides); thuốc đặt; viên nén (chứa sulfonamides).	EU-GMP	HPF/FR/283/2014	12/01/2015	04/02/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
72	Hospira Incorporation	1776 North Centennial Drive MCPHERSON 67460 United States	* Thuốc vô trùng sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; chế phẩm sinh học.	EU-GMP	UK GMP 21672 Insp GMP 21672/1113 4766-0001	13/11/2014	22/09/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
75	Baxter Healthcare Corporation	25212, W. Illinois Route 120, Round Lake, IL 60073, USA	Sản phẩm Albumin Human, USP, 20% Solution, Flexbumin 20%	US-GMP	9WU9-9P9A WHO	05/03/2015	04/03/2017	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
76	Baxter Healthcare Corporation	25212, W. Illinois Route 120, Round Lake, IL 60073, USA	Sản phẩm Albumin Human, USP, 25% Solution, Flexbumin 25%	US-GMP	VY7V-SRC7 WHO	05/03/2015	04/03/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
79	Bristol -Myers Squibb	979 Avenue Des Pyrenees, 47520 LE PASSAGE, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, thuốc bột sủi bọt	EU-GMP	HPF/FR/129 /2012	10/06/2012; 24/03/2015	23/09/2016	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
80	Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant)	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan)	Dung dịch thuốc nhỏ mắt: Alegysal (Pemirolast 1mg)	Japan-GMP	5652	03/03/2015	03/03/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
81	Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant)	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan)	Dung dịch thuốc nhỏ mắt: Sanlein 0.1 (Hyaluronate 1mg)	Japan-GMP	5654	03/03/2015	03/03/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
82	Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant)	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan)	Dung dịch thuốc nhỏ mắt: Cravit (Levofloxacin 5mg)	Japan-GMP	5653	03/03/2015	03/03/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	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
83	Sanofi Pasteur	1541 Avenue Marcel Merieux, 69280 Marcy L'Etoile, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc sinh học: Các chế phẩm từ máu; chế phẩm miễn dịch; chế phẩm công nghệ sinh học; thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU -GMP	HPF/FR/61/2015	17/03/2015	11/07/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
84	Vifor SA	Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glane, Switzerland	* Thuốc bán rắn: kem; mỡ; gel * Dạng bào chế lỏng: thuốc si rô; dung dịch thuốc; hỗn dịch thuốc. * Dạng bào chế rắn: viên nang; viên nén; viên nén bao phim; thuốc bột; thuốc cốm.	EU-GMP	14-1948	13/10/2014	24/02/2017	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
85	Tai Yu Chemical& Pharmaceutical Co., Ltd	No.1 Alley 13, Lane 11, Yun San Road, Chutung, Hsinchu, Taiwan R.O.C	*Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha tiêm - Thuốc tiết trùng cuối: thuốc tiêm, hỗn dịch tiêm, dung dịch rửa * Thuốc không vô trùng: viên nén bao phim, thuốc cốm bao phim, viên nang	PICS-GMP	1755	15/01/2015	07/03/2017	Taiwan Food and Drug Administration (TFDA)		2
86	Catalent Germany Eberbach GmbH	Gammelsbacher Str.2, 69412 Eberbach Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang mềm; thuốc uống dạng lỏng; viên nang đặt trực tràng và viên nang đặt âm đạo	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2013_0119	01/10/2013	26/09/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
87	GlaxoSmithKline manufacturing S.P.A	Strada Provinciale Asolana N.90 (loc. San Polo) - 43056 Torriale, Italia	*Thuốc vô trùng + Thuốc pha chế vô trùng: thuốc đông khô (Chất độc tế bào/Chất kìm tế bào; Prostaglandins/Cytokines: vắc xin vi khuẩn bất hoạt; Protein/DNA tái tổ hợp); dung dịch thể tích nhỏ (Chất độc tế bào/chất kìm tế bào: vắc xin vi khuẩn bất hoạt). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chất độc tế bào/chất kìm tế bào); dung dịch thuốc uống; viên nén (chất độc tế bào/chất kìm tế bào). * Thuốc sinh học: sinh phẩm miễn dịch (vắc xin vi khuẩn bất hoạt); sinh phẩm công nghệ sinh học (Protein/DNA tái tổ hợp).	EU-GMP	IT/194-9/H/2014	04/08/2014	10/04/2017	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
90	Lilly Del Caribe, Inc.	Km 12.6 65th Infantry Road Carolina, PR00985, (Carolina) Puerto Rico, USA	*Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	ES/055HV/14	28/03/2014	20/01/2017	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
91	Holopack Verpackungstechnik GmbH	Holopack Verpackungstechnik, Bahnhofstrabe, gemap den vorliegenden Grundrissplanen vom 17.07.2013, 73435 Abtsgmund-Untergroningen, Germany	* Thuốc vô trùng (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon; prostaglandin/Cytokine; chất miễn dịch; nguyên liệu nguy hiểm (sulphonamides)): + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon; prostaglandin/Cytokine; chất miễn dịch; nguyên liệu nguy hiểm (sulphonamides)): thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn. ** Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học chứa Protein tái tổ hợp/ DNA và enzyme. ** Thuốc từ dược liệu; thuốc vi lượng đồng căn	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0136	05/11/2014	30/07/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
93	Ajanta pharma limited	B-4/5/6, MIDC Industrial Area, Paithan, Aurangabad, In-431148, India	* Thuốc không vô trùng: viên nén	EU-GMP	UK GMP 39913 Insp GMP 39913/3626 046-0003	10/12/2014	09/09/2016	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
94	Macleods Pharmaceuticals Ltd	Plot 25-27, Survey No 366, Premier Industrial Estate, Kachigam, Daman, In-396 210, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	UK GMP 31303 Insp GMP 31303/3537 18-0004	09/12/2014	24/09/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
95	Novartis Consumer Health SA	Route de l'Etraz, 1260 Nyon, Switzerland	* Dạng bào chế lỏng: Otrivin Spay, Otrivin drops. * Dạng bào chế bán rắn: Voltaren Emulgel, Eurax Cream.	PIC/S-GMP	15-0737	07/04/2015	28/01/2018	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	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
96	Eriochem S.A.	Ruta 12 Km 452 (3107) COLONIA AVELLANADA, DPTO Parana, 3100 Entre Rios, Argentina	Dung dịch thuốc đậm đặc Docetaxel (20mg/1ml, 80mg/4ml và 200mg/10ml)	EU-GMP	HPF/PT/07/2014	10/09/2014	04/04/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France		2
97	Hetero Labs Ltd.,	Unit-VI, APIIC Formulation SEZ, S.No.410&411 Polepally Village, Jadcherla (Mandal), Mahaboobnagar (District) Pin-509301, Andhra Pradesh, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào). * Thuốc không vô trùng chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	14/02080-10	06/10/2014	14/03/2017	Norwegian Medicines Agency (NOMA)		2
98	Delpharm Huningue SAS	26 Rue de la Chapelle, 68330 Huningue, France	*Thuốc không vô trùng chứa hormone: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dạng bán rắn; thuốc đạn;	EU-GMP	HPF/FR/27/2015	17/02/2015	09/09/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
99	Zakład Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A. (Pharmaceutical Works Adamed Pharma S.A)	33 Szkolna street, 95-054 Ksawerów, Poland	*Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim).	EU-GMP	GIF-IW-400/0258_01_01/04/5/15	27/03/2015	13/01/2018	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
100	PT Dankos Farma	Jl. Rawa Gatel Blok III S Kav. 36-38. Kawasan Industri Pulogadung, Jakarta Timur - Indonesia	* Thuốc sản xuất vô trùng và thuốc tiết trùng cuối: thuốc tiêm thể tích nhỏ (thuốc ung thư)	PICS-GMP	PW.01.02.33 1.04.15.185 4	17/04/2015	17/04/2017	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
101	PT Dankos Farma	Jl. Rawa Gatel Blok III S Kav. 36-38. Kawasan Industri Pulogadung, Jakarta Timur - Indonesia	* Thuốc đông khô (thuốc ung thư)	PICS-GMP	PW.01.02.33 1.04.15.185 5	17/04/2015	17/04/2017	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		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
102	PT Dankos Farma	Jl. Rawa Gatel Blok III S Kav. 36-38. Kawasan Industri Pulogadung, Jakarta Timur - Indonesia	* Thuốc ung thư: viên nén, viên nén bao	PICS-GMP	PW.01.02.33 1.04.15.185 6	17/04/2015	17/04/2017	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
103	TEVA Gyógyszergyár Zrt (Tên tiếng anh: Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company	Site 2, Tánácsics Mihály ut 82., Godollo, 2100, Hungary	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô (bao gồm cả học môn và các chất có hoạt tính học môn; chất độc tế bào/chất kim tế bào); dạng bào chế bán rắn (thuốc mỡ tra mắt); dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả học môn và các chất có hoạt tính học môn; chất độc tế bào/chất kim tế bào); + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả học môn và các chất có hoạt tính học môn; chất độc tế bào/chất kim tế bào). * Thuốc sinh học: chế phẩm từ máu và các chế phẩm dẫn xuất từ huyết thanh và huyết tương; sinh phẩm miễn dịch, sản phẩm công nghệ sinh học	EU-GMP	OGYI/43374- 6/2014	14/11/2014	03/10/2017	National Institute of Pharmacy (NIP), Hungary	1	
106	Facta Farmaceutici S.p.a	Nucleo Industriale S. Atto S. Nicolo a Tordino 64020, Teramo, Italy	Sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Meropenem - Rotexmedica 1g (Meropenem 1g). Tên cho xuất khẩu: Tiepanem 1g	EU-GMP	GCN GMP: IT/276- 1/H/2014 GCN CPP: 822/12-Ma	20/10/2014	26/06/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
Đợt 30 (theo Công văn số 12496/QLD-CL ngày 04/08/2015 của Cục Quản lý Dược)										
1	Laboratorios Vitoria 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 đạn.	EU-GMP	F019/S1/MH /001/2015	19/02/2015	05/12/2017	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
2	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm và đóng gói: Ever Pharma Jena GmbH	Otto-Schott-Str. 15, 07745 Jena, Germany	Sản phẩm: dung dịch tiêm Porcine Brain Derived Peptide (Cerebrolysin 215,2mg)	EU-GMP	DE_TH_01H _GMP_2014 _0023	20/08/2014	26/03/2017	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
	Cơ sở xuất xưởng: Ever Neuro Pharma GmbH	Oberburgau 3, 4866 Unterach am Attersee, Austria		EU-GMP	INS-482197-0020-001 (7/10)	12/09/2013	30/07/2016	Austrian Federal Office for Safety in Health Care		
3	Besins Manufacturing Belgium SA	Groot Bijgaardenstraat 128, Drogenbos, 1620, Belgium	* Thuốc không vô trùng chứa hormon: dạng bào chế bán rắn.	EU-GMP	BE/2013/099	05/12/2014	27/09/2016	Belgian Federal Agency for Medicines and Health Products (AFMPS)	1	
4	Baxter AG	Industriestrasse 67, Industriestrasse 72, A-1221 Wien, Austria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc sinh học: chế phẩm từ máu; thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học; thuốc có nguồn gốc từ người và động vật. * Sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền Human Albumin Baxter 200g/l và Human Albumin Baxter 250g/l	EU-GMP	INS-480001-0120-001 (1/3)	02/09/2014	22/10/2016	Austrian Medicines and Medical Devices Agency (AGES)	1	
5	Takeda GmbH	Takeda (Werk Singen) Robert-Bosch-Str.8, 78224 Singen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô. * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn; thuốc trứng đặt âm đạo.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0139	22/10/2014	02/10/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
6	Teva Operations Poland Sp. Z.o. o.	80 Mogilska Str., 31-546 Krakow, Poland	* Thuốc không vô trùng: viên nén.	EU-GMP	GIF-IW-400/0018_01_01/04/2014	16/02/2015	20/11/2017	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
7	Kela Laboratoria NV (Kela NV - Kempisch Laboratorium NV)	Sint-Lenaartseweg 48, Hoogstraten, 2320, Belgium	* Thuốc không vô trùng: viên nén.	EU-GMP	BE/GMP/2014/050	07/11/2014	27/03/2017	Belgian Federal Agency for Medicines and Health Products (AFMPS)	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
8	Hoe Pharmaceuticals Sdn. Bhd.	Lot 10, Jalan Sultan Mohamed 6, Kawasan Perindustrian Bandar Sultan Suleiman, 42000 Pelabuhan Klang, Selangor, Malaysia	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa steroid) : thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc xịt. * Thuốc được liệu.	PIC/S-GMP	143/15	08/04/2015	14/01/2018	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
9	Denk Pharma GmbH & Co. KG	Denk Pharma GmbH & Co. KG Gollstr. 1, 84529 Tittmoning, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2015_0019	05/03/2015	28/01/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
10	Bruschettini S.R.L	Via Isonzo 6 - 16147 Genova (GE), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon corticosteroid). * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng (chứa vắc xin bất hoạt); dạng bào chế bán rắn (bao gồm cả thuốc chứa hormon corticosteroid); thuốc đạn; viên nén (chứa vắc xin bất hoạt). * Thuốc sinh học: thuốc miễn dịch chứa vắc xin bất hoạt.	EU-GMP	IT/80-9/H/2015	10/04/2015	25/09/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
11	Naprod Life Sciences Pvt. Ltd	G-17 1, M.I.D.C., Tarapur, Boisar, Dist-Thane 401506, Maharashtra State, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô.	PIC/S-GMP	091/2014/SAUMP/GMP	27/08/2014	30/07/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
13	Merck Manufacturing Division - Cramlington	Merck Sharp & Dohme Limited Shotton Lane, Cramlington, Northumberland, NE23 3JU, United Kingdom	* Thuốc không vô trùng: viên nén.	EU-GMP	UK MIA 25 Insp GMP 25/4061-0024	22/04/2015	02/03/2018	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
14	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A.	189 Grunwaldzka, Str., 60-322 Poznan, Poland	* Thuốc không vô trùng: viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn.	EU-GMP	GIF-IW-400/0092_01_03/04/16 4/14	17/12/2014	25/09/2017	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	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	Teva Gyogyszergyar Zrt. (Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company)	Site 1; Pallagi ut 13., Debrecen, 4042, Hungary	Thuốc không chứa penicillins, hormon sinh dục, chất độc tế bào hoặc chất chứa nguyên liệu nguy hiểm: * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa hormon corticosteroid); viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; vi nang và thuốc bột; dạng bào chế bán rắn (bao gồm cả thuốc chứa hormon corticosteroid); thuốc đạn; viên nén (bao gồm cả thuốc chứa hormon corticosteroid).	EU-GMP	OGYI/43374-7/2014	17/11/2014	09/10/2017	Hungarian National Institute for Quality and Organizational Development in Healthcare and Medicines (GYEMSZI)	1	
16	Teva Czech Industries s.r.o	Ostravska 29, c.p.305. 747 70 Opava, Komarov - Czech Republic	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng chứa chất kim tế bào; Viên nang mềm chứa chất ức chế miễn dịch; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng chứa hormon; Thuốc uống dạng lỏng chứa chất ức chế miễn dịch; Viên nén chứa hoạt chất có độc tính cao, chất kim tế bào và hormon.	EU-GMP	sukls163772/2014	12/02/2015	14/11/2017	State Institute for Drug Control (SÚKL), Czech Republic	1	
17	Abbott Healthcare SAS	Route de Belleville Lieu-dit Maillard 01400 Chatillon sur Chalaronne - France	*Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén.	EU-GMP	HPF/FR/277/2014	13/02/2015	10/09/2017	French Health Products Safety Agency (AFSSAPS)	1	
19	Daewoong Pharmaceutical Co., Ltd.	35-14, Jeyakongdan 4-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Korea	Thuốc uống dạng rắn (viên nén, viên nén bao phim, viên nén bao đường, viên nang cứng, thuốc bột, siro khô), thuốc tiêm, thuốc nhỏ mắt, thuốc uống dạng lỏng (siro, dung dịch thuốc, nhũ dịch thuốc, hỗn dịch thuốc), thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc mỡ; thuốc sinh học: thuốc tiêm, dung dịch dùng ngoài dạng lỏng.	PIC/S-GMP	MFDS-3FA 1289-2-2015-6	17/06/2015	16/06/2018	Gyeongin Regional Commissioner Food and Drug Administration		2
22	A.Nattermann & Cie. GmbH (sanofi group)	Nattermannallee 1, D-50829 Cologne, Germany	Sản phẩm: Essentiale Kapsel 300mg Hard Capsule (Essentiale Fort 300mg)	EU-GMP	2006/2	08/10/2014	08/10/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
23	Productos Roche, S.A. de C.V.	Via Isidro Fabela Nte. No. 1536-B, CP50030 Col. Parque Industrial Toluca, Edo de Mexico, Mexico	Sản phẩm: Bondronat Film-coated tablet (Ibandronic acid 50mg, dưới dạng Ibandronic sodium monhydrate)	EU-GMP	02/15/88970	16/06/2015	16/06/2017	European Medicines Agency		2
24	R-Pharm Germany GmbH	R-Pharm Germany GmbH Heinrich-Mack-Str. 35 89257 Illertissen, Germany	Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2014_0094	29/09/2014	11/09/2017	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
26	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Birkendorfer Str. 65 88397 Biberach a.d.R. Germany	* Thuốc vô trùng không tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ, thuốc đông khô; * Thuốc vô trùng sản xuất tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, pellet; * Thuốc sinh học: Chế phẩm sinh học; Protein/DNA tái tổ hợp; Kháng thể đơn dòng, cytokines. * Dược chất công nghệ sinh học khác: Protein tái tổ hợp, kháng thể đơn dòng, cytokines.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0012	10/02/2014	29/11/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
27	Sterling Drug (Malaya) Sdn Bhd	Lot. 89, Jalan Enggang, Ampang-Ulu Kelang Industrial Estate, 54200 Ampang Selangor, Malaysia	Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén dài, viên ngậm, thuốc bột	PIC/S-GMP	264/15	03/07/2015	23/04/2018	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
28	Cadila Healthcare Ltd	Sarkhej Bavla N.H.No 8 A, Moraiya, Tal. Sanand, Dist. Ahmedabad, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nang mềm; viên nén.	EU-GMP	HPF/PT/5/2015	11/05/2015	08/12/2016	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France		2
29	Biomendi, S.A	Poligono Industrial de Bernedo, s/n, Bernedo 01118 (Alava), Spain	Thuốc vô trùng sản xuất có tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	ES/068HVI/15	22/04/2015	17/07/2017	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
30	Unipharm AD	3 Trayko Stanoev Str., Sofia 1797, Bulgaria	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc bán rắn, viên nén, viên nén bao phim.	EU-GMP	BG/GMP/2015/067	23/06/2015	29/05/2018	Bulgarian Drug Agency	1	
32	Alphapharm Pty Ltd	100&102 Antimony and 11&15-25 Garnet Street, Carole Park QLD 4300, Australia.	* Thuốc không vô trùng (không bao gồm penicillins, cephalosporins, hormon, steroid): Viên nang cứng; thuốc bột pha dung dịch uống; viên nén.	PIC/S-GMP	MI-2014-LI-10821-1	26/11/2014	31/01/2017	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
37	Interthai Pharmaceutical Manufacturing Limited	1899 Phaholyothin Road, Kwang Ladyao, Khet Chatuchak, Bangkok 10900, Thailand	* Thuốc không vô trùng: viên nén	PIC/S-GMP	MI-2012-CE-10845-1	01/09/2014	27/07/2016	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia		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	Sanofi S.P.A	Loc. Valcanello-03012 Anagni (FR), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (bao gồm cả vaccin bất hoạt; hormon corticosteroid; Protein/DNA tái tổ hợp); dung dịch thể tích nhỏ (vaccin vi khuẩn bất hoạt; vaccin virus bất hoạt; protein/DNA tái tổ hợp). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; viên đặt (prostaglandins/ cytokines). * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học. * Sản phẩm: Thuốc bột và dung môi pha tiêm Targosid	EU-GMP	IT/28-5/H/2015	02/02/2015	14/03/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
39	Sanofi- Aventis S.P.A	Localita Valcanello-03012 Anagni (Frosinone), Italy	Sản phẩm: Targosid (Teicoplanina 400 mg/ 3ml)	CPP/2014/1936	CPP/2014/1936	01/09/2014	01/09/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
40	GlaxoSmithKiline Australia Pty Ltd	1061 Mountain Highway, Boronia VIC 3155, Australia	Các sản phẩm không chứa kháng sinh betalactam, thuốc ung thư, hormone và thuốc độc tế bào: * Thuốc vô trùng: dung dịch; hỗn dịch; thuốc tiêm. * Thuốc không vô trùng: viên nén; viên nang cứng; thuốc thực.	PIC/S-GMP	MI-2015-LI-04005-1	20/04/2015	19/09/2017	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
43	Kusum Healthcare Pvt. Ltd	Sp 289 (A), RIICO Industrial Area, Chopanki, Bhiwadi, Dist.Alwar (Rajasthan), India	*Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc lỏng dùng ngoài; thuốc cổm; thuốc bán rắn; viên nén.	PIC/S-GMP	021/2015/S AUMP/GMP	20/04/2015	22/03/2018	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
44	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Birkendorfer Str. 65 88397 Biberach a.d.R. Germany	* Thuốc vô trùng không tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ, thuốc đông khô; * Thuốc vô trùng sản xuất tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cổm, pellet; * Thuốc sinh học khác: DNA/Protein tái tổ hợp; Kháng thể đơn dòng; cytokines. * Dược chất công nghệ sinh học khác: Protein tái tổ hợp, kháng thể đơn dòng, cytokines.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014-0012	10/02/2014	29/11/2016	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
45	Denk Pharma GmbH Co. KG	Denk Pharma GmbH & Co. KG Gollstr. 1, 84529 Tittmoning, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2015_0019	05/03/2015	28/01/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
46	Getz Pharma Pvt. Ltd.	29-30, Sector 27, Korangi Industrial Area, Karachi-74900, Pakistan	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén, thuốc bột đóng túi	PICs-GMP	286/14	07/07/2014	10/02/2017	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
47	Sanofi Pasteur	Parc industriel d'Incarville 27100 Val-de-reuil, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô, dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc sinh học: sinh phẩm miễn dịch, sinh phẩm công nghệ sinh học, sinh phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật	EU-GMP	HPF/FR/48/2015	04/03/2015	23/06/2017	French Health Products Safety Agency (AFSSAPS)	1	
48	GlaxoSmithKline manufacturing S.P.A	Via A. Fleming, 2 -37135 Verona (VR), Italy	Thuốc bột pha tiêm: - Zinacef (Cefuroxim) - Fortum (Ceftazidim)	EU-GMP	IT/232-10/H/2014	22/09/2014	16/04/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
49	Utsunomiya Plant of Chugai Pharma manufacturing Co., Ltd	16-3, Kiyohara Kogyodanchi, Utsunomiya city, Tochigi, Japan	Sản phẩm: Actemra 200mg	Japan-GMP	2739	16/09/2014	16/09/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
50	Utsunomiya Plant of Chugai Pharma manufacturing Co., Ltd	16-3, Kiyohara Kogyodanchi, Utsunomiya city, Tochigi, Japan	Sản phẩm: Actemra 80mg	Japan-GMP	2738	16/09/2014	16/09/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
51	Facta Farmaceutici S.p.a	Nucleo Industriale S. Atto (loc. S. Nicolo' a Tordino) - 64100, Teramo (TE), Italy	Sản phẩm thuốc bột pha tiêm: Goldcefo (Cefotaxime 1g)	EU-GMP	CPP/2015/182/M	12/05/2015	12/05/2017	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
52	Micro Labs Limited (Facility ML03)	92 Sipcot Industrial Complex, Hosur Tamil Nadu IN-635 126, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	UK GMP 22481 Insp GMP 22481/1173 7 -0003	28/10/2014	07/07/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
Đợt 30 BS (theo Công văn số 17191/QLD-CL ngày 09/09/2015 của Cục Quản lý Dược)										
1	Berna Biotech Korea Corp.	(Songdo-dong) 23, Harmony-ro 303 beon -gil, Yeonsu-gu, Incheon, Korea	Thuốc tiêm (chế phẩm sinh học).	PIC/S-GMP	2015-D1-0135	16/01/2015	11/02/2017	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
4	Green Cross Corp.	586, Gwahaksaneop 2-ro, Ochang-eup, Cheongwon-gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	Thuốc sinh học: dung dịch thuốc tiêm, thuốc bột pha tiêm.	PIC/S-GMP	2015-G1-0181	27/01/2015	02/10/2016	Daejeon Regional Food and Drug Administration, Korea		2
Đợt 31 (theo Công văn số 17563 /QLD-CL ngày 16/09/2015 của Cục Quản lý Dược)										
1	Emcure Pharmaceuticals Limited (OSD and Potent Injectables)	Plot No.P-2 IT Park Phase II MIDC Hinjwadi Pune IN 411 057 India	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc độc tế bào; - Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén.	EU-GMP	UK GMP 21553 Insp GMP 21553/2199 2-0009	18/03/2014	14/10/2016	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency MHRA		2
4	Glenmark Pharmaceuticals Limited	Plot No. S-7, Colvale Industrial Estate, Colvale Bardez, Goa - 403 513, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc bán rắn, viên nén	EU-GMP	sukls206921/2014	15/05/2015	21/02/2018	State institute for drug control, Czech Republic.		2
6	Bristol -Myers Squibb Company - Mount Vernon	4601 Highway 62 East, Mount Vernon, 47620, United States	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; bột pha dung dịch thuốc uống; viên nén.	EU-GMP	IT/GMP/E/6-2015	24/03/2015	13/02/2018	Italian Medicines Agency AIFA	1	
7	Haupt Pharma Amareg GmbH	Haupt Pharma Amareg GmbH Donaustauer Strasse 378, 93055 Regensburg, Germany	* Thuốc không vô trùng (chứa kháng sinh, chất độc tế bào/chất kìm tế bào, hormon và các chất có hoạt tính hormon, chất miễn dịch): Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn; viên nén.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2014_0050	28/08/2014	07/04/2017	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
8	Salutas Pharma GmbH	Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (bao gồm cả các sản phẩm chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào); thuốc uống dạng lỏng (bao gồm cả các sản phẩm chứa chất miễn dịch); viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim, bao gồm cả các sản phẩm chứa hormon và chất có hoạt tính hormon, chất độc tế bào/chất kim tế bào, chất miễn dịch).	EU-GMP	DE_ST_01_G MP_2015_0 002	19/02/2015	12/12/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
9	Ay Pharmaceuticals Co., Ltd (Ay Pharmaceuticals Co., Ltd. Saitama Plant)	31-1, Nihonbashi- hamacho 2-chome, Chuo- ku, Tokyo, Japan (6-8, Hachiman, Kawajima- machi, Hiki-gun, Saitama, Japan)	Sản phẩm: Morihepamin, thuốc tiêm.	Japan-GMP	1419	01/07/2015	01/07/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
10	Ay Pharmaceuticals Co., Ltd (Ay Pharmaceuticals Co., Ltd. Saitama Plant)	31-1, Nihonbashi- hamacho 2-chome, Chuo- ku, Tokyo, Japan (6-8, Hachiman, Kawajima- machi, Hiki-gun, Saitama, Japan)	Sản phẩm: Neoamiyu, thuốc tiêm.	Japan-GMP	1417	01/07/2015	01/07/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
11	Cơ sở sản xuất: Bieffe Medital S.P.A.	Via Nuova Provinciale - 23034 Grosotto (So), Italy	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm truyền Paracetamol-Bivid (Paracetamol 1g/100ml)	EU-GMP	IT/39- 2/H/2015	23/02/2015	26/09/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Cơ sở xuất xưởng: Sanavita Pharmaceuticals GmbH	Lohstrasse 2 59368 Werne, Germany		EU-GMP	CPP: 24.05.01.11. 6223-0110	09/08/2012		Cơ quan thẩm quyền Đức		
				EU-GMP	GMP: DE_NW_01_ GMP_2015_ 0014	20/05/2015		Cơ quan thẩm quyền Đức		
12	C.B.Fleet Co. INC	Lynchburg, VA 24502, United States	Sản phẩm: Fleet Enema Saline Laxative (Tên tại Việt nam: Fleet Enema)	US cGMP	06-0016- 2015-01-VN	19/06/2015	19/06/2017	United States Food and Drug Administration	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
14	Bilim Ilac Sanayi Ve Ticaret Anonim Sirketi	Cerkezoy Organize Sanayi Bolgesi, Karaagac Mh. 5, Sk. No. 6, Kapakli-Tekirdag 59510, Turkey	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén, bột pha hỗn dịch uống	EU-GMP	381-13-04/241-14-06	23/12/2014	17/10/2017	Croatia Agency for Medicinal Products and Medical devices		2
15	Bilim Ilac Sanayi Ve Ticaret Anonim Sirketi	Gebze Organize Sanayi Bolgesi 1900 Sokak No. 1904, 41400 Gebze, Kocaeli, Turkey	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng (siro và hỗn dịch); dạng bào chế bán rắn; viên nén; bột pha hỗn dịch uống (đóng chai và gói).	EU-GMP	381-13-04/241-14-16	23/12/2014	15/10/2017	Croatia Agency for Medicinal Products and Medical devices		2
16	Daihan pharm. Co., Ltd	77, Sandan-ro, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Hàn Quốc	* Thuốc tiêm: Dung dịch tiêm, thuốc bột pha tiêm chứa Cephalosporin, dung dịch tiêm truyền. * Dung dịch dùng ngoài.	PIC/s-GMP	2015-D1-1892	07/07/2015	08/04/2017	Gyeongin Regional Commissioner Food&Drug Administration, Korea		2
17	Hana pharmaceutical Co., Ltd	13-39, Jeyakdanji-ro, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Hàn Quốc	* Viên nén, viên nang cứng, viên nang mềm; * Thuốc tiêm; * Miếng dán.	PIC/s-GMP	2015-D1-0415	13/02/2015	26/07/2016	Gyeongin Regional Commissioner Food&Drug Administration, 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
20	Nobelfarma Ilac Sanayil ve ticaret A. S.	Nobelfarma Ilac Sanayil ve ticaret A. S. Sancaklar 81100 Duzce, Turkey	Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén, thuốc bột. Sản phẩm: Viên nén bao Escitalopram 10mg, 20mg; Viên nén bao Irbesartan 75mg, 150mg, 300mg; Viên nén bao Irbesartan + HCT 150mg/12.5mg, 300mg/12.5mg, 300mg/25mg; Viên nén bao Losartan Kalium 12.5mg, 25mg, 50mg, 100mg; Viên nén bao Losartan Kalium + HCT 50mg/12.5mg, 100mg/25mg; Viên nén bao Memantine 5mg, 10mg, 15mg, 20mg; Viên nang cứng Omeprazol 20mg; Viên nén bao tan trong ruột Pantoprazol 20mg, 40mg; Thuốc bột chứa Paracetamol 500mg + Chlorpheniramine Maleate 4mg + Pseudoephedrine HCl 60mg; Viên nén bao Sildenafil 25mg, 50mg, 100mg; Thuốc bột chứa Strontium Ranelat 2mg; Viên nén Aripiprazol; Viên nang cứng Duloxetine.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2013_0060	21/05/2013	04/12/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
21	Hospira Australia Pty Ltd	1-5 7-23 and 25-39 Lexia Place Mulgrave Vic 3170, Australia	Sản phẩm: ANZATAX paclitaxel 300mg/50ml (Injection vial)	PIC/S	15/0932	29/06/2015	29/06/2017	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
22	Hospira Australia Pty Ltd	1-5 7-23 and 25-39 Lexia Place Mulgrave Vic 3170, Australia	Sản phẩm: DBL CISPLAIN 50mg/50ml (Injection vial)	PIC/S	15/0929	29/06/2015	29/06/2017	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
23	Hospira Australia Pty Ltd	1-5 7-23 and 25-39 Lexia Place Mulgrave Vic 3170, Australia	Sản phẩm: ANZATAX paclitaxel 100mg/16.7ml (Injection vial)	PIC/S	15/0930	29/06/2015	29/06/2017	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	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
24	Hospira Australia Pty Ltd	1-5 7-23 and 25-39 Lexia Place Mulgrave Vic 3170, Australia	Sản phẩm: ANZATAX paclitaxel 150mg/25ml (Injection vial)	PIC/S	15/0931	29/06/2015	29/06/2017	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
25	PT. Tanabe Indonesia	Jl. Rumah Sakit No. 104 Ujungberung Bandung 40612, Indonesia	Thuốc không chứa kháng sinh nhóm betalactam, chất gây độc tế bào, hormon sinh dục và thuốc ngừa thai: Viên nén, viên nén bao.	PIC/S	4336/CPOB/A/I/15	15/01/2015	15/01/2020	National Agency for Drug and Food Control of the Republic of Indonesia		2
29	Aupa Biopharm Co., Ltd	1 Kwang-Fu Rd., Huko/Hsin Chu Hsien, Taiwan	* Thuốc không vô trùng: + Dung dịch thuốc; + Thuốc mỡ; thuốc cream; + Viên nén; viên nén bao đường, viên nén bao phim, viên nén bao tan trong ruột, viên nén, thuốc cốm, thuốc bột, viên nang	PIC/S-GMP	1745	15/01/2015	26/09/2017	Taiwan Food and Drug Administration (TFDA)		2
30	Medochemie Ltd (Factory B)	48 Iapetou Street, Agios Athanassios Industrial Area, 4101 Agios Athanassios, Limassol, Cyprus	Các sản phẩm chứa kháng sinh nhóm Penicillin: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột pha dung dịch tiêm. + Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim; thuốc cốm và thuốc bột pha hỗn dịch uống.	EU-GMP	MED03/2015/002	12/06/2015	06/11/2017	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus	1	
31	Fierre Fabre Medicament Production	Site Simaphac Zone Industrielle de Chateaurenard 45220 Chateaurenard, France	* Thuốc không vô trùng: + Dung dịch thuốc dùng ngoài + Dung dịch thuốc uống + Thuốc phun mù + Dạng bào chế bán rắn	EU-GMP	HPF/FR/289/2014	07/01/2015	12/09/2017	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	1	
33	Pharmaceutical Works Jelfa SA (Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa SA)	21 Wincentego Pola Str., 58-500 Jelenia Gora, Poland	*Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Bột đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ; Dạng thuốc rắn và thuốc cấy. *Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ	EU-GMP	GIF-IW-N-4022/238/13	08/01/2014	10/10/2016	Main Pharmaceutical Inspectorate of Poland	1	
34	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa SA (Pharmaceutical Works Jelfa SA)	21 Wincentego Pola Str., 58-500 Jelenia Gora, Poland	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; thuốc cốm	EU-GMP	GIF-IW-N-400/0036_01_02/04/82/14	25/07/2014	08/05/2017	Main Pharmaceutical Inspectorate of Poland	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
35	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa SA (Pharmaceutical Works Jelfa SA)	21 Wincentego Pola Str., 58-500 Jelenia Gora, Poland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dạng thuốc bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: Dung dịch dùng ngoài; dạng thuốc bán rắn	EU-GMP	GIF-IW-N-400/0036_01_05/04/36/14	30/05/2014	13/03/2017	Main Pharmaceutical Inspectorate of Poland	1	
36	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	8433	27/04/2015	20/02/2018	Health Products Regulatory Authority - Ireland	1	
37	Berlin-Chemie AG	Berlin-Chemie AG Glienicker Weg 125, 12489 Berlin, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; * Thuốc không vô trùng: Dung dịch thuốc dùng ngoài; dung dịch thuốc uống; thuốc cốm; thuốc đạn	EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2015_0034	14/07/2015	25/06/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
38	Pharmachemie B.V.	Swensweg 5, Haarlem, 2031GA, Netherlands	* Thuốc vô trùng chứa chất kim tế bào: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc tiết trùng cuối : Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng chứa bột hít	EU-GMP	NL/H15/1004355	08/07/2015	18/06/2018	Health Care Inspectorate- Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherland	1	
40	Laboratorio Eczane Pharma S.A.	Laprida 43, Avellaneda (Zip code 1870), of the city of Province of Buenos Aires, Argentina	* Thuốc chứa chất độc tế bào, hormon antineoplastic: viên nén, viên nén bao, viên nang	PIC/S-GMP	2013201400109515	07/08/2015	07/08/2016	National Administration of Drugs, Food and Medical Devices, Argentina (ANMAT)		2
41	Novo Nordisk Production SAS	45 Avenue d'Orléans, 28000 Chartres, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc sinh học: Thuốc công nghệ sinh học	EU-GMP	HPR/FR/186/2014	29/09/2014	16/05/2017	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	1	
42	Bio Products Laboratory Limited	Dagger Lane, Elstree, Hertfordshire, WD6 3BX, United Kingdom	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn, thuốc đông khô, dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc sinh học: các sản phẩm từ máu	EU-GMP	UK MIA 8801 Insp GMP/GDP/IMP 8801/18235-0023	27/10/2014	23/06/2017	United Kingdom's Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA)	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	Boehringer Ingelheim Roxane Inc	1809 Wilson Rd, Columbus, OH 43228, USA	Sản phẩm: Tradjenta (linagliptin 5mg) tablets (Tên tại Việt Nam: Trajenta)	US-GMP	07-0140-2015-01-VN	08/05/2015	08/05/2017	United States Food and Drug Administration	1	
44	Biocodex	1 Avenue Blaise Pascal, 60000 Beauvais, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc bột, thuốc cốm, thuốc dạng bán rắn, viên nén * Thuốc sinh học: Saccharomyces boulardii yeast	EU-GMP	HPF/FR/161/2015	31/07/2015	20/03/2018	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	1	
45	Aurobindo Pharma Ltd	Unit-VI, Sy. No. 329/39&329/47, Chitkul Villadge, Patancheru Mandal Medak, District Andhra Pradesh, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: - Dạng bào chế rắn: Thuốc bột pha tiêm Abypime 500/1000/2000 mg; thuốc bột pha tiêm hoặc truyền Auroxone 500/ 1000/2000 mg; thuốc bột pha tiêm Auromitaz 1000mg; thuốc bột pha tiêm Pozineg 1000/ 2000 mg; thuốc bột pha tiêm Tulizid 1g; - Thuốc cấy ghép; * Thuốc không vô trùng: - Bột pha hỗn dịch uống: Thuốc Cedoxime 40mg/5ml trong chai 100ml; - Viên nén: Thuốc Auroxetil 250 / 500mg; - Viên nén bao phim: Thuốc Auropodox 100/ 200mg, thuốc Cedoxime 100/ 200mg, thuốc Cefpodoxime 100/200mg.	PIC/S-GMP	001/2015/S AUMP/GMP	07/04/2015	24/07/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products		2
46	PT. Sanbe Farma	Jalan Industri I No. 9, RT.01 RW.08, Kelurahan Utama Kecamatan Cimahi Selatan, Kota Cimahi, Indonesia (Unit 1)	* Thuốc chứa kháng sinh (không bao gồm kháng sinh β -lactam): Viên nén; viên nén bao; viên nang cứng; thuốc nước uống; bột pha hỗn dịch uống; kem; gel; thuốc mỡ; * Thuốc không chứa kháng sinh và không chứa thuốc tránh thai, hormon sinh dục khác, chất kích tế bào: Viên nén; viên nén bao; viên nang cứng; bột pha hỗn dịch uống	PIC/S-GMP	PW.01.02.33 1.02.15.086 3	23/02/2015	23/02/2017	Indonesian National Agency for Drug and Food Control (NADFC)		2
48	Fleet Laboratories Limited	94 Rickmansworth Road, Watford, Hertfordshire, WD18 7JJ, United Kingdom	Sản phẩm: Crione (Progesterone 8%)	EU-GMP	UK MIA 4394 Insp GMP/GDP 133/3787-0019	09/06/2014	10/07/2016	United Kingdom Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency	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
	Central Pharma (Contract Packing) Limited	Caxton Road, Bedford, Bedfordshire, MK41 0XZ, United Kingdom		EU-GMP	UK MIA 27794 Insp GMP/GDP 27794/1317-0023	18/09/2014	14/05/2017	United Kingdom Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency		
50	Allergan Pharmaceuticals Ireland	Castlebar Road, Westport, Co. Mayo, Ireland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ (thuốc nhỏ mắt). + Thuốc tiết trùng cuối: thuốc cấy ghép và dạng rắn.	EU-GMP	7482	03/06/2014	14/02/2017	Irish Medicines Board	1	
52	Fu Yuan Chemical & Pharmaceutical Co., Ltd	No. 95-1, Daliao Rd., Ruifang Dist., New Taipei City 224, Taiwan (R.O.C)	* Thuốc không vô trùng: dung dịch thuốc; thuốc kem; thuốc mỡ; viên nén bao phim; viên nén bao đường; viên nén; viên nang.	PIC/S-GMP	1606	18/12/2014	27/12/2016	Taiwan Ministry of Health and Welfare		2
53	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk Bunsenstrasse 4, 22946 Trittau, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch, hỗn dịch thể tích nhỏ (hormon và chất có hoạt tính hormon). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	DE_SH_01_GMP_2015_0019	06/07/2015	05/02/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
56	Steril-Gene Life Sciences (P) Ltd	No.45, Mangalam Main Road, Villianur Commune, Puducherry 605 010, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén. * Thuốc chứa cephalosporin: viên nén, viên nang; thuốc bột pha tiêm. * Thuốc chứa hormon: viên nén; viên nang mềm.	PIC/S-GMP	058/15	04/02/2015	22/08/2017	Malaysia National Pharmaceutical Control Bureau		2
57	Limited Liability Company "Pharmaceutical company "Zdorovye"	61013, Ukraine, Kharkov, Shevchenko str. 22	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả sản phẩm chứa hóc môn). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; thuốc phun mù; bán rắn; viên nén (bao gồm cả viên bao).	PIC/S-GMP	049/2014/S AUMP/GMP	30/04/2014	25/04/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		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
59	Corden Pharma GmbH	Corden Pharma, Otto-Hahn-Str., 68723 Plankstadt, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon; chất có hoạt tính mạnh, độc tính cao); dạng bào chế rắn khác (viên bao, thuốc cốt, thuốc bột) (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon, chất có hoạt tính mạnh, độc tính cao); viên nén (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon, chất có hoạt tính mạnh, độc tính cao)	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0132	23/10/2014	09/07/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
60	AstraZeneca AB	Forskargatan 18 (Turbuhaler), Södertälje, 15185, Sweden (* Địa chỉ chung: Sodertalje, 15185, Sweden)	* Thuốc không vô trùng: thuốc bột hít đa liều. * Dược chất: Budesonide, Formoterol.	EU-GMP	6.2.1-2014-041909	24/09/2014	12/06/2017	Swedish Medical Products Agency (MPA)	1	
61	AstraZeneca Pharmaceuticals LP	587 Old Baltimore Pike, Newark, 19702, United States	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim.	GMP-EU	UK GMP 12811 Insp GMP 12811/3374 410-0007	06/02/2015	10/11/2017	United Kingdom's Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA)	1	
62	AstraZeneca AB	PET Multipurpose, Gärtunavägen, Södertälje, 15185, Sweden (* Địa chỉ chung: Sodertalje, 15185, Sweden)	* Thuốc không vô trùng: viên nén; thuốc khác (vi nang, thuốc cốt).	EU-GMP	6.2.1-2014-090035	16/03/2015	29/01/2018	Swedish Medical Products Agency (MPA)	1	
64	Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A	Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A 22/24 Karolkowa Str., 01-207 Warsaw, Poland	* Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; dung dịch dùng qua trực tràng.	EU-GMP	GIF-IW-400/0102_02_02/04/19 8/14	03/02/2015	06/11/2017	Poland Main Pharmaceutical Inspector	1	
65	SUN Pharmaceutical Industries Ltd. India, Halol	Baroda Highway, Halol, Gujarat, 389350, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; dung dịch thể tích lớn. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	NL/H 15/1004334	01/07/2015	31/01/2018	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		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
66	SUN Pharmaceutical Industries Ltd.	Industrial Area -3, A.B. Road, Dewas, Madhya Pradesh - 455 001, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha tiêm, pha dịch truyền chứa doripenem, imipenem, cilastatin Natri, meropenem trihydrate và tá dược Natri bicarbonate, Natri carbonate.	EU-GMP	DE_NW_04_GMP_2015_0023	11/05/2015	27/06/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
67	Laboratoire Chauvin	Zone industrielle Ripotier Haut 07 200 Aubenas, France	* 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: dung dịch thuốc dùng ngoài	EU-GMP	HPF/FR/139/2015	22/06/2015	14/10/2017	French National Drug and Health Products Safety Agency (ANSM)	1	
68	Genentech, Inc.	South San Francisco, California (CA) 94080, United States (USA)	Sản phẩm: Avastin (bevacizumab 100mg, 400mg) Injection.	U.S. cGMP	06-0068-2015-03-VN	25/06/2015	25/06/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
69	Novartis Pharma S.P.A.	Via Provinciale Schito 131 - 80058 Torre Annunziata (NA), Italy	* Thuốc không vô trùng: Viên nén. * Thuốc tử dược liệu: Viên nén.	EU-GMP	IT/136-7/H/2015	18/06/2015	27/02/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
70	Orion Corporation	Orionintie 1, 02200 Espoo, Finland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô pha tiêm, pha dịch truyền; dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ; sản phẩm khác (dung dịch dùng trong bàng quang; dung dịch dùng trong niêm mạc miệng). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ. + Thuốc không vô trùng: Thuốc uống nhỏ giọt, bột hít, viên nén bao gồm các sản phẩm chứa sulphonamide.	EU-GMP	685/06.08.00.04/2015	02/02/2015	17/01/2017	Finnish Medicines Agency (FIMEA)	1	
Đợt 32 (theo Công văn số 19121/QLD-CL ngày 08/10/2015 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	Novo Nordisk A/S	Novo Nordisk A/S, Novo Alle 2880 Bagsværd Denmark Cách viết khác: Novo Nordisk A/S, Novo Alle, DK - 2880 Bagsværd Denmark	Sản phẩm: - Actrapid Solution for injection (CPP: 02/15/87825 cấp 6/5/2015) - Insulatard Suspension for injection (CPP: 02/15/87826 cấp 6/5/2015) - Mixtard 30 Suspension for injection (CPP: 04/15/87827 cấp 6/5/2015) - Insulatard FlexPen Suspension for injection (CPP: 01/15/87818 cấp 6/5/2015) - Mixtard 30 FlexPen Suspension for injection (CPP: 01/15/87820 cấp 6/5/2015) - NovoRapid FlexPen Solution for injection (CPP: 02/15/87817 cấp 6/5/2015) - NovoMix 30 FlexPen Suspension for injection (CPP: 05/15/87819 cấp 6/5/2015) - Levemir Flexpen Solution for injection (CPP: 02/15/87821 cấp 6/5/2015) - Victoza® 6 mg/ml, Solution for injection in in pre-filled pen (CPP: 2014053590 cấp 4/6/2014) - Norditropin® Nordilet® - 5 mg/1.5ml, solution for injection (CPP: 2014011794 cấp 20/1/2014)	EU-GMP	DK H 00062915	22/09/2015	01/07/2018	EMA; Denish health and medicines Authority	1	
2	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	6.2.1-2014-070230	24/08/2015	18/11/2017	Medical Products Agency, Sweden	1	
3	Facta Farmaceutical S.P.A	Nucleo Industriale S.Atto (loc. S.NICOLO' A TORDINO)-64100 Teramo (TE) - Italia	* Thuốc vô trùng sản xuất vô trùng: + Bột đông khô chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin; + Dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc bột chứa kháng sinh nhóm ceophalosporin, nhóm penem.	EU-GMP	IT/276-1/H/2014	20/10/2014	26/06/2017	AIFA Italian Medicines Agency	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
4	Swiss Pharmaceutical Co., Ltd (Xinshi plant)	No. 182, Zhongshan Rd., Xinshi Dist., Tainan City 744, Taiwan, (R.O.C)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiêm (sản xuất vô trùng và tiệt trùng cuối), dung dịch vô trùng: thuốc nhỏ mắt, nhỏ tai và nhỏ mũi (sản xuất vô trùng). + Thuốc tiêm dạng bột chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin. * Thuốc không vô trùng: + Dung dịch thuốc; + Thuốc mỡ, thuốc kem; + Viên nén bao đường, viên nén bao phim, viên nén bao tan trong ruột, viên ngậm, dạng hạt và viên nang + Viên nang chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin	PIC/S	0424039(AP)	20/08/2015	10/02/2018	Bộ phúc lợi y tế Taiwan, R.O.C		2
6	Orion Corporation	Tengstrominkatu 8, Turku, FI-20360, Finland	Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng + Thuốc dùng ngoài dạng lỏng chứa hormon; + Thuốc bột, thuốc cốm, thuốc bột dùng ngoài da; + Gel chứa hormon, mỡ; + Viên nén	EU-GMP	3665/06.08.00.04/2015	03/08/2015	21/08/2017	Finnish Medicines Agency, Inspectorate	1	
9	Micro Labs Limited	16 Veerasandra Industrial Area Anekal Taluk Bangalore Karnataka IN-560 100. India	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng + Viên nén + Thuốc bột pha hỗn dịch uống	EU-GMP	UK GMP 22481 Insp GMP 22481/3669 76-0004	10/08/2015	13/10/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency - United Kingdom		2
10	Mylan Laboratories SAS	Route de Belleville Lieu-dit Maillard 01400 Chatillon sur Chalaronne - France	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng + Dung dịch thuốc uống + Viên nén	EU-GMP	HPF/FR/135/2015	03/07/2015	10/09/2017	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	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
11	Lek Pharmaceuticals d.d	Verovskova ulica 57, Ljubljana, 1526, Slovenia	* Thuốc vô trùng: - Thuốc không tiết trùng cuối: + Thuốc đông khô: bao gồm cả Prostaglandins/cytokines, chất độc tế bào/chất kim tế bào (trastuzumab, rituximab, erlotinib), thuốc ức chế miễn dịch; + Dung dịch thể tích nhỏ: Hormons hoặc các chất có hoạt tính hormon, chất độc tế bào/chất kim tế bào (trastuzumab, rituximab, erlotinib); - Thuốc sản xuất có tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (hormons hoặc các chất có hoạt tính hormon); * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch; Thuốc công nghệ sinh học.	EU-GMP	450-4/2015-2	22/06/2015	31/01/2017	Agency for medicinal products and medical devices of the Republic of Slovenia	1	
12	Meiji Seika Pharma Co., Ltd., Odawara Plant	1056, Kamonomiya, Odawara-shi, Kanagawa-ken, Japan	Sản phẩm: + Fosmicin for I.V use 1g + Fosmicin for I.V use 2g + Fosmicin S for otic + Fosmicin tablets 250 + Fosmicin tablets 500	Japan-GMP	2669	11/09/2015	11/09/2020	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
13	Lek S.A.	16 Podlipie Street, 95-010 Strykow, Poland	* Thuốc vô trùng có tiết trùng cuối: Gạc visco - polyester vô trùng tẩm isopropyl alcohol 70%; * Thuốc không vô trùng: Viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim).	EU-GMP	GIF-IW-400/0095_04_01/04/50/15	14/07/2015	16/04/2018	Main Pharmaceutical Inspector	1	
14	AbbVie Inc.	North Chicago, IL 60064, USA	* Survanta® (beractant) Intratracheal Suspension, 4ml	U.S. CGMP	08-0050-2015-06-VN	28/08/2015	28/08/2017	United States Food and Drug Administration	1	
15	Unique Pharmaceutical Laboratories	Plot No. 215-219, GIDC, Industrial Area, Panoli - 394 116, District: Bharuch, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén	EU-GMP	MT/002HM/2015	19/01/2015	27/11/2017	The Medicines Authority of Malta		2
16	Boehringer Ingelheim Ellas A.E	5th km Paiania-Markopoulo, Koropi Attiki, 19400, Greece	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén. * Thuốc được liệu.	EU-GMP	24632/18-5-15	05/06/2015	27/03/2018	National Organization for Medicines, Greece	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
24	Korea United Pharm. Inc.	25-23, Nojanggongdan-gil, Jeondong-myeon, Sejong-si, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén, viên nén bao phim, viên nang cứng; viên nang mềm, viên nhai. * Thuốc tiêm: Dung dịch tiêm, bột đông khô pha tiêm, bột pha tiêm. * Thuốc chứa Penicillin: Dạng thuốc rắn dùng đường uống: Viên nén, viên nang, bột pha sirô.	PICS GMP	MFDS-6-F-1752-1-2015-16	27/08/2015	26/08/2018	Daejeon Regional Food and Drug Administration		2
27	Bristol-Myers Squibb	979 avenue des Pyrenees 47520 Le Passage, France	* Thuốc không vô trùng: + Các dạng thuốc rắn khác: viên nén sủi bọt, thuốc bột sủi + Viên nén	EU GMP	HPF/FR/129/2015	07/10/2012	23/09/2016	French National Agency for Medicines and Health Products Safety Agency (ANSM)	1	
28	Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH	Industriestr.3 34212 Melsungen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng	EU GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0086	04/09/2015	30/07/2018	Cơ quan có thẩm quyền của Đức	1	
29	M.R. Pharma S.A.	Estados Unidos No 5105, Localidad "El Triangulo" (1667) Malvinas Argentinas, Buenos Aires province, Argentina Republic	* Tòa nhà 1: không bao gồm các thuốc betalactam, thuốc kim tế bào hoặc thuốc hormon: + Dung dịch tiệt trùng và bột đông khô + dung dịch và hồ dịch thuốc nhỏ mắt + Hỗn dịch khí dung * Tòa nhà 2: Dung dịch tiêm chứa hormon * Tòa nhà 3: không bao gồm các thuốc betalactam, thuốc kim tế bào hoặc thuốc hormon: Viên nén, viên nén bao	PICS GMP	20132014 001110-15	27/08/2015	27/08/2016	National Institute of Drugs (INAME), Argentina Republic		2
30	Laboratorios Atral, S.A.	Rua da Estacao no. 42, Vala do Carregado, Castanheira do Ribatejo, 2600-726, Portugal	* Thuốc vô trùng + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc dạng rắn và cấy ghép; các dạng thuốc khác (thuốc bột, cephalosporin và các betalactam); + Thuốc tiệt trùng cuối: Thuốc dạng rắn và cấy ghép; * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, dạng thuốc rắn khác (thuốc bột, thuốc cốm, các betalactam và cephalosporin); thuốc dạng bán rắn, thuốc đạn, viên nén	EU GMP	F015/S1/MH/001/2015	16/04/2015	24/10/2017	Portuguese National Authority of Medicines and Health Products, IP	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
31	Eli Lilly and Company	Sản xuất ống thuốc nạp: Lilly France - 2 rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, France Cơ sở đóng gói: Eli Lilly and Company - Indianapolis Indiana 46285, USA	Thuốc Humalog (insulin Lispro injection)(rDNA origin), 100units/ml, KwikPen	US-GMP	03-0210-2015-05-VN	14/04/2015	14/04/2017	United States Food and Drug Administration	1	
32	Lilly S.A.	Avda de la Industria, 30, Alcobendas, 28108 Madrid Espana	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; * Thuốc sinh học: Sản phẩm công nghệ sinh học, sản phẩm chiết xuất từ người hoặc động vật	EU GMP	ES/128HV/15	09/07/2015	11/05/2018	Spanish Agency of Drugs and Health Products (AEMPS)	1	
34	Lomapharm Rudolf Lohmann GmbH KG	Lomapharm Rudolf Lohnmann GmbH KG Langes Feld 5, 31860 Emmerthal, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế rắn khác (viên nén bao phim, viên bao, thuốc bột, thuốc cốm); viên nén. * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ động vật (không bao gồm có nguồn gốc từ người hoặc từ não, mô động vật); enzym, corticosteroid. * Thuốc từ dược liệu * Thuốc vi lượng đồng căn.	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2014_0038	26/05/2015	02/10/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
35	Ta fong Pharmaceutical Co., Ltd	11, An-Tou Lane, Yen-Ping Li, Changhua City, Taiwan, R.O.C	* Thuốc vô trùng: thuốc tiêm (sản xuất vô trùng và tiệt trùng cuối). * Thuốc không vô trùng: dung dịch thuốc; dạng bào chế bán rắn (thuốc mỡ, thuốc kem); dạng bào chế rắn (viên nén, thuốc cốm, thuốc bột); viên nang, thuốc đặt. * Dược chất hormon.	PIC/S-GMP	2240	08/07/2015	09/03/2018	Taiwan Ministry of Health and Welfare		2
36	Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	Vetter Pharma-Fertigung Schutzenstr. 87 und 99-101, 88212 Ravensburg, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon). + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon). * Thuốc sinh học: chế phẩm từ huyết tương; thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0092	28/07/2015	30/06/2018	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
37	Bliss GVS Pharma Ltd. - Unit II	11, Dewan, Udyog Nagar, Aliyali, Palghar, Maharashtra, 401 404, India	Thuốc không vô trùng: viên đặt	EU-GMP	037/2014/R O	17/12/2014	02/11/2017	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania		2
38	GE Healthcare Ireland	IDA Business Park, Carrigtohill, Co. Cork, Ireland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ.	EU GMP	2014/7868/M235	23/12/2014	26/09/2017	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
39	Dong-A ST Co., Ltd.	493, Nongong-ro, Nongong-eup, Dalseong-gun, Daegu (N-dong, B-dong Section 2), Korea	Sinh phẩm (Sản phẩm từ công nghệ DNA tái tổ hợp)	Korea GMP	MFDS-4-F-1290-1-2015-3	24/08/2015	23/08/2018	Cơ quan thẩm quyền Hàn Quốc (Daegu Regional Korea Food & Drug Administration)		2
40	Santen Oy	Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thuốc nhỏ mắt, dung dịch thuốc nhỏ tai.	EU GMP	3682/06.08.00.04/2015	03/08/2015	07/05/2018	Finnish Medicines Agency (FIMEA)	1	
41	Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Santen Pharmaceutical Co., Ltd Shiga Plant)	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (348-3, Aza-suma, Oza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan)	Thuốc mỡ tra mắt Oflovid (Ofloxacin 0.003g/1g)	Japan-GMP	1504	30/06/2014	26/02/2019	Japan Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
Đợt 33 (theo Công văn số 20597/QLD-CL ngày 05/11/2015 của Cục Quản lý Dược)										
1	Kremers Urban Pharmaceuticals INC.,	1101C Avenue West, Seymour, IN 47274, Indiana, USA	Sản phẩm: Tarceva (erlotinib 100 mg) tablets Tarceva (erlotinib 150 mg) tablets	U.S. CGMP	05-0051-2015-02-VN	22/05/2015	22/05/2017	United States Food and Drug Administration	1	
2	BCWORLD PHARMACEUTICAL CO., LTD	872-23, Yeojunam-ro, Ganam-eup, Yeoju-si, Gyeonggi-do, Hàn Quốc	* Thuốc tiêm bột Cephalosporin, Carbapenem. * Dung dịch thuốc tiêm; Thuốc đông khô; * Thuốc uống dạng rắn (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin): Viên nén, viên nén bao phim, viên nang cứng.	PIC/s-GMP	2015-D1-1944	15/07/2015	26/09/2017	Gyeongin Regional Commissioner Food&Drug Administration, 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
3	Hwail Pharm. Co., Ltd	156, Sandan-ro 67 Beon-gil, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Hàn Quốc	* Viên nang cứng và Thuốc tiêm bột (chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin).	PIC/s-GMP	2015-D1-1844	02/07/2015	15/10/2016	Gyeongin Regional Commissioner Food&Drug Administration, Korea		2
4	TS Corporation	TS Corporation, TS Bioplant 729, Osonggarak-ro, Oksan-myeon, Heungdeok-gu, Cheongju-si, Chungcheongbul-do, Hàn Quốc	* Sinh phẩm: Erythropoietin người tái tổ hợp.	PIC/s-GMP	2015-G1-0124	22/01/2015	05/12/2017	Gyeongin Regional Commissioner Food & Drug Administration, Korea		2
6	Medley Pharmaceuticals Limited	Plot 18 and 19 Zari Causeway Road Kachigam Daman IN-396210 India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén	EU-GMP	UK GMP 35673 Insp GMP 35673/2039 030-0005	23/04/2015	13/01/2017	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency MHRA		2
7	Y.S.P. Industries (M) Sdn.Bhd	Lot 3,5 & 7, Jalan P/7, Section 13, Kawasan Perindustrian Bandar Baru Bangi, 43000 Selangor, Malaysia	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc nhỏ mắt - Thuốc sản xuất có tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc cổm, thuốc bán rắn, thuốc đạn, viên nén, viên đặt âm đạo	PIC/S-GMP	208/15	17/08/2015	12/03/2018	National Pharmaceutical Control Bureau - Malaysia		2
8	PT. Ferron Par Pharmaceuticals	Kawasan Industri Jababeka I, Jl. Jababeka VI Blok J3, Cikarang, Kabupaten Bekasi, Indonesia	Thuốc tiêm thể tích nhỏ (bao gồm hỗn dịch) sản xuất không tiết trùng cuối chứa thuốc không phải kháng sinh (Nonantibiotic) và chứa kháng sinh không phải nhóm betalactam (Antibiotic Nonbetalactam) (không bao gồm thuốc ngừa thai, các hormon sinh dục khác và chất độc tế bào).	PIC/S-GMP	3923/CPOB/A/III/13	13/03/2013	13/03/2018	Indonesia National Agency for Drug and Food Control		2
9	PT. Ferron Par Pharmaceuticals	Kawasan Industri Jababeka I, Jl. Jababeka VI Blok J3, Cikarang, Kabupaten Bekasi, Indonesia	Thuốc bán rắn không chứa kháng sinh nhóm betalactam	PIC/S-GMP	3831/CPOB/A/XII/12	14/12/2012	14/12/2017	Indonesia National Agency for Drug and Food Control		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
10	PT. Ferron Par Pharmaceuticals	Kawasan Industri Jababeka I, Jl. Jababeka VI Blok J3, Cikarang, Kabupaten Bekasi, Indonesia	Thuốc uống dạng lỏng không chứa kháng sinh nhóm betalatam	PIC/S-GMP	3830/CPOB/A/XII/12	14/12/2012	14/12/2017	Indonesia National Agency for Drug and Food Control		2
11	PT. Ferron Par Pharmaceuticals	Kawasan Industri Jababeka I, Jl. Jababeka VI Blok J3, Cikarang, Kabupaten Bekasi, Indonesia	Viên nang cứng không chứa kháng sinh nhóm betalatam	PIC/S-GMP	3829/CPOB/A/XII/12	14/12/2012	14/12/2017	Indonesia National Agency for Drug and Food Control		2
13	Lek Pharmaceuticals d.d	Verovskova ulica 57, Ljubljana, 1526, Slovenia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chứa chất ức chế miễn dịch); Viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim; bao gồm cả sản phẩm chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon, Prostaglandins/cytokines, chất độc tế bào/chất kim tế bào); Thuốc bột, thuốc cốm; hạt pellet, vi nang (micropellet); * Thuốc được liệu.	EU-GMP	401-9/2015-5	19/08/2015	18/05/2018	Agency for medicinal products and medical devices of the Republic of Slovenia	1	
14	JW Pharmaceutical Corporation	56 Hanjin-1 -gil, Songak-eup Dangjin-si Chungcheongnam-do Republic of Korea	* Thuốc bột pha tiêm carbapenem; * Dung dịch thuốc nhỏ mắt; * Dung dịch thuốc uống; * Thuốc hít; * Dung dịch tiêm truyền.	PIC/S-GMP	2015-G1-1680	28/07/2015	10/09/2018	Daejeon Regional Food and Drug Administration		2
15	A.Nattermann & Cie. GmbH	A.Nattermann & Cie. GmbH Nattermannallee 1, 50829 Koln, Germany	* Thuốc không vô trùng (không chứa hoạt chất có hoạt tính hormone, ức chế miễn dịch, độc tế bào, hoạt chất gây đột biến gen, quái thai; không chứa hoạt chất có nguồn gốc động vật, con người, vi khuẩn, vi rút): Viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột, thuốc cốm và dạng pastiles; dạng bào chế bán rắn; viên nén, viên bao phim, viên bao đường, viên sủi bọt * Thuốc được liệu; thuốc vi lượng đồng căn	EU-GMP	DE_NW_04_GMP_2015_0011	13/05/2015	30/10/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
19	Egis Pharmaceuticals Plc.	Bokenyfoldi ut, 118-120., Budapest, 1165, Hungary	* 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 bột, thuốc cốm; viên nén, viên nén bao phim. * Thuốc sinh học: Sản phẩm công nghệ sinh học.	EU-GMP	OGYI/30922-4/2015	09/09/2015	12/09/2017	National Institute of Pharmacy and Nutrition, Hungary	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
20	Thymoorgan Pharmazie GmbH	Thymoorgan Pharmazie GmbH Schiffgraben 23, 38690 Goslar, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (chứa chất độc tế bào/kim tế bào); dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào/kim tế bào); + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào/kim tế bào).	EU-GMP	DE_NI_01_GMP_2015_0003	22/01/2015	19/11/2017	Cơ quan có thẩm quyền của Đức	1	
21	Novo Nordisk A/S	Novo Alle, Bagsværd, 2880, Denmark (*Cách ghi khác: Novo Alle, Bagsværd, DK-2880, Denmark)	* Thuốc vô trùng sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc sinh học: Thuốc công nghệ sinh học bao gồm cả hỗn dịch tiêm insulin human (rDNA).	EU-GMP	DK H 00062915	22/09/2015	01/07/2018	Danish Health and Medicines Authority	1	
22	Mitim S.r.l	Via Cacciamali, 34 - 38, 25125 Brescia (BS), Italy	* Thuốc vô trùng: - Thuốc chứa kháng sinh beta-lactam: nhóm penicillin và cephalosporin: Thuốc đông khô; Thuốc bột pha tiêm. * Thuốc không vô trùng: - Viên nang mềm. * Sản phẩm : thuốc bột pha tiêm Carazotam 2g/0,25g (Piperacillin 2g + Tazobactam 0,25g); Carazotam 4g/0,5g (Piperacillin 4g + Tazobactam 0,5g);	EU-GMP	IT/72-3/H/2015	31/03/2015	15/01/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
23	Oncotec Pharma Produktion GmbH	Am Pharmapark, 06861 Dessau-Roblau, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn (chất độc tế bào/chất kim tế bào); thuốc đông khô (chất độc tế bào/chất kim tế bào); dung dịch thể tích nhỏ (chất độc tế bào/chất kim tế bào). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn (chất độc tế bào/chất kim tế bào)	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2015_0023	06/05/2015	19/11/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
24	Kern Pharma, SL	Poligon Industrial Colon 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 tiết 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/1502/001/CAT	07/01/2015	14/10/2017	Ministry of Health of Government of Catalonia - Spain	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
27	Pharmaceutical Works Polpharma S.A	19 Pelplinska Street, 83-200 Starogard Gdanski, Poland	* Thuốc vô trùng không tiết trùng cuối và có tiết trùng cuối: Dung dịch thuốc tiêm thể tích lớn; Dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ.	EU-GMP	GIF-IW-400/0105_02_04/04/29/15	19/05/2015	20/02/2018	Poland Main Pharmaceutical Inspector	1	
28	Ferring - Leciva a.s.	K Rybniku 475, 252 42 Jesenice u Prahy, Czech	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng.	EU-GMP	sukls122100/2014	05/11/2014	04/09/2017	Czech State Institute for Drug Control	1	
30	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-2015-LI-08814-1	25/08/2015	25/07/2017	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
31	Eriochem S.A	Route 12 Km 452 (Zip code 3107), City of Colonia Avellanada, Paraná Department, Province Entre Ríos, Argentina	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Bột đông khô pha tiêm chứa chất chống ung thư, dung dịch tiêm + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch tiêm.	PIC/S-GMP	20132014-000924-15	07/08/2015	07/08/2016	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
32	Eli Lilly and Company	Indianapolis, IN 46285-USA	Sản phẩm: ALIMTA® (Pemetrexed for Injection), 100mg	US-GMP	08-0028-2015-01-VN	19/08/2015	19/08/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
34	Catalent Italy S.P.A	Via Nettunense Km.20, 100 - 04011 Aprilia (LT) Italia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang mềm. * Thuốc sinh học: Chế phẩm có nguồn gốc từ động vật, thuốc sinh học khác (sản phẩm lên men lactic); * Thuốc từ dược liệu	EU-GMP	IT/282-3/H/2014	27/10/2014	05/09/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
35	Procaps SA	CALLE 80 NO 78B, BARRANQUILLA, CO-201, Colombia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang mềm	EU-GMP	UK GMP 43225 Insp GMP 43225/1005 6105-0001	08/08/2014	12/05/2017	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
36	Dr Reddy's Lab Ltd	Formulation- Unit 3 Survey No. 41, Bachupally Village Qutubullapur Mandal, Ranga Reddy District Telangana 500090, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén.	PIC/S-GMP	MI-2012-CE- 09683-1	28/07/2015	18/03/2018	Australia Therapeutic Goods Administration		2
37	Shin Poong Pharmaceutical Co., Ltd	70 Sandan-Ro 19beongil Danwon-Gu Ansan-Si Gyeonggi-Do, Hàn Quốc	* Thuốc uống dạng rắn: Thuốc viên * Thuốc chứa Penicillin: Thuốc viên, siro khô, Thuốc tiêm	PIC/S-GMP	MFDS-3-F- 1414-2-2015- 12	21/07/2015	20/07/2018	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
38	Unique Pharmaceutical Laboratories (a division of J.B. Chemicals & Pharmaceuticals Ltd.)	Plot No. 4, Phase-IV, G.I.D.C. Industrial Estate, City: Panoli-394116, Dist: Bharuch, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ	PIC/S-GMP	022/2013/S AUMP/GMP	19/03/2013	23/02/2016	State Administration of Ukraine on Medicinal Products		2
39	Medochemie Ltd (Far East)-Oral Facility	40, Street 6, Vietnam- Singapore Industrial Park II, Hoa Phu Ward, Thu Dau Mot Town, Binh Duong Province, Vietnam	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén	EU-GMP	MED08/201 5/001	13/02/2015	11/12/2017	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus		2
40	Medochemie Ltd (Far East)-Topical Facility	40, Street 6, Vietnam- Singapore Industrial Park II, Hoa Phu Ward, Thu Dau Mot Town, Binh Duong Province, Vietnam	* Thuốc không vô trùng: Thuốc bán rắn (thuốc kem, thuốc gel, thuốc mỡ)	EU-GMP	MED09/201 5/001	13/02/2013	11/12/2017	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus		2
47	Eli Lilly and Company	Indianapolis, Indiana (IN), 46285, United States	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô (thuốc độc tế bào); Dung dịch thể tích nhỏ; - Thuốc tiệt trùng cuối: Thuốc bột; * Thuốc sinh học: các sản phẩm công nghệ sinh học.	EU GMP	HPF/PT/7/2 015	28/07/2015	31/12/2016	French National Agency for Medicines and Health Products Safety	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
48	Corden Pharma Societa' Per Azioni	Viale Dell' Industria, 3 E Reparto Via Galilei, 17-20867, Caponago (MB), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch, nhũ tương thể tích nhỏ.	EU GMP	IT/191-1/H/2015	15/09/2015	25/07/2017	AIFA Italian Medicines Agency	1	
49	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	6.2.1-2014-100049	24/04/2015	11/12/2017	Sweden Medical Products Agency	1	
50	Janssen Cilag S.P.A.	Via C.Janssen (loc Borgo S. Michele) - 04100 Latina (LT), Italy	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột, thuốc cốm; thuốc phun mù	EU GMP	IT/101-15/H/2014	05/05/2014	21/10/2016	AIFA Italian Medicines Agency	1	
51	Korea United Pharm. Inc.	107, Gongdan-ro, Yeonseo-myeon, Sejong-si, Republic of Korea	Các thuốc chống ung thư độc tế bào: Viên nén, viên nang; Thuốc tiêm (dung dịch, bột, bột đông khô)	PIC/S - GMP	MFDS-6-F-1752-2-2015-20	02/10/2015	01/10/2018	Deajeon Regional Commissioner Food and Drug Administration, MFDS, Korea		2
52	Haupt Pharma Munster GmbH	Haupt Pharma Munster GmbH Schleebruggenkamp 15, 48159 Munster, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng; viên nén; viên nén bao (bao gồm các chất độc tố tế bào đối kháng hormon và ức chế sinh tổng hợp hormon)	EU-GMP	DE_NW_05_GMP_2014_0019	12/09/2014	08/10/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
54	Vetter Pharma-Fertigung GmbH&Co. KG	Vetter Pharma -Fertigung Mooswiesen 2, 88214 Ravensburg, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô (chứa hormon và các chất có hoạt tính hormon); dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon và các chất có hoạt tính hormon). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Chế phẩm máu (sản phẩm dẫn chất từ huyết tương); sản phẩm miễn dịch; sản phẩm công nghệ sinh học (hormon hoặc chất có hoạt tính hormon), sản phẩm chiết xuất từ người hoặc động vật.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0080	01/07/2015	18/06/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
55	Joint Stock Company "Lekhim-Kharkov"	Kharkov, 17-go Partsyvezda-street, 36, Ukraine	* 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: thuốc đạn, viên nén	PIC/S-GMP	055/2014/S AUMP/GMP	21/05/2014	17/04/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		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
56	Dasan Medichem Co., Ltd	342, Deogamsan-ro, Dogo-myeon, Asan-si, Chungcheongnam-do, 31553, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: Viên nén	PIC/S-GMP	MFDS-6-F-2243-1-2015-10	05/08/2015	04/08/2018	Cơ quan thẩm quyền Hàn Quốc		2
57	F.Hoffmann - La Roche Ltd.	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland	* Thuốc vô trùng: - Thuốc dạng lỏng: dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm SVP, thuốc nhỏ mắt). - Thuốc dạng bào chế rắn: Thuốc đông khô, thuốc bột pha tiêm chứa cephalosporins	PIC/S-GMP	15-0899	27/04/2015	28/11/2017	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
59	Amanta Healthcare Limited	Plot No 876 NH No 8 Hariyala, Matar Kheda Gujarat, India	Thuốc tiêm vô trùng.	PIC/S-GMP	MI-2013-CE-04318-1	08/10/2015	17/10/2016	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia		2
64	Sandoz GmbH	Organisationseinheit Anti Infectives (AI) Schaffhausen, Biochemiestrasse 10, 6336 Langkampfen, Austria	* Sản phẩm sinh học: Sản phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU GMP	INS-481368-0065-001 (5/10)	21/05/2015	26/01/2018	Federal Office for Safety in Health Care (Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen), Austria	1	
65	Medochemie Ltd (Factory C)	2, Michael Erakleous Street, Agios Athanassios Industrial Area, 4101 Agios Athanassios, Limassol, Cyprus	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin và Carbapenem. * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim, viên nang cứng, thuốc cốm và thuốc bột pha hỗn dịch uống chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin và Carbapenem; thuốc bột pha dung dịch uống.	EU GMP	MED04/2015/003	25/06/2015	06/11/2017	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus	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
66	Holopack Verpackungstechnik GmbH	Holopack Verpackungstechnik, Bahnhofstrasse, gemass den vorliegenden Grundrissplanen vom 17.07.2013, 73453 Abtsgmund-Untergroningen, Germany	* Thuốc vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa hormon và chất có hoạt tính hormon; Prostaglandin/Cytokine; chất ức chế miễn dịch; nguyên liệu nguy hiểm (Sulphonamides)): + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc nhỏ mắt. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa hormon và chất có hoạt tính hormon; Prostaglandin/Cytokine; chất ức chế miễn dịch; nguyên liệu nguy hiểm (Sulphonamides)): thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn. * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học chứa Protein tái tổ hợp/ DNA và enzyme. * Thuốc từ dược liệu; thuốc vi lượng đồng căn.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0136	05/11/2014	30/07/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức (Baden-Württemberg)	1	
67	IPR Pharmaceuticals Incorporated	Carr 188 Lote 17, San Isidro Industrial Park, PO Box 1624, Canovanas, PR 00729, Puerto Rico, United States	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim.	EU-GMP	UK GMP 15822 Insp GMP 15822/1298 3-0004	22/07/2015	13/05/2018	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
68	Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.p.A	Via Licinio, 11 - 22036 Erba (Co), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô (corticosteroid hormon); dung dịch thể tích nhỏ (corticosteroid hormon); thuốc bột. + 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 (corticosteroid hormon); dạng bào chế bán rắn (bao gồm cả corticosteroid hormon). * Sản phẩm Flexen (ketoprofen) Gel.	EU-GMP	IT/89-1/H/2014	15/04/2014	29/11/2016	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
69	Menarini-Von Heyden GmbH	Menarini-Von Heyden GmbH Leipziger Strasse 7-13 01097 Dresden, Germany	Thuốc không vô trùng: thuốc cổm, viên bao, viên nén giải phóng kéo dài	EU-GMP	DE_SN_01_GMP_2015_0023	24/06/2015	25/03/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
72	Novartis Pharma Stein AG, Pharmaceutical Operations Schweiz Steriles	Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ, thuốc bột pha tiêm hoặc tiêm truyền.	PIC/S-GMP	15-1877	17/08/2015	12/06/2018	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
73	Novartis Pharma Stein AG, Pharmaceutical Operations Schweiz Solids	Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dạng bán rắn (hệ trị liệu qua da); viên nén, viên nang, bột hít. * Sản phẩm sinh học: sản phẩm công nghệ sinh học.	PIC/S-GMP	15-1878	17/08/2015	17/04/2018	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
74	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG	Mondseestrasse 11, 4866 Unterach am Attersee, Áo	* Thuốc vô trùng chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Chế phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU GMP	INS-480020-0079-001 (16/30)	26/06/2015	13/10/2017	Federal Office for Safety in Health Care (Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen), Austria	1	
77	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH	Industriestr. 3, 34212 Melsungen, Germany	Sản phẩm: dung dịch thuốc tiêm Levofloxacin 5mg/ml (Levofloxacin - Hemihydrate 512,46 mg) Tên tại Việt Nam: Fanlodo.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0086	04/09/2015	30/07/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Cơ sở đóng gói và xuất xưởng: Biokanol Pharma GmbH	Kehler Str. 7, 76437 Rastatt,, Germany		EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0107	07/08/2014		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
78	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH	Industriestr. 3, 34212 Melsungen, Germany	Sản phẩm: dung dịch thuốc tiêm Pleomix-Alpha 600 mg Tên tại Việt Nam: Deplin 600 mg	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0086	04/09/2015	30/07/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Cơ sở đóng gói và xuất xưởng: Biokanol Pharma GmbH	Kehler Str. 7, 76437 Rastatt,, Germany		EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0107	07/08/2014		Cơ quan thẩm quyền Đức		
80	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Valpharma International SPA	Via G. Morgagni, 2 - 47864 Pennabilli (RN), Italia	Sản phẩm: viên nén kháng dịch vị dạ dày Esomeprazole 20mg Tên tại Việt Nam: Goldesome	EU-GMP	IT/191-5/H/2014	28/07/2014	21/02/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Cơ sở đóng gói và xuất xưởng: Lamp San Prospero SPA	Via Della Pace, 25/A-41030 San Prospero (MO), Italia		EU-GMP	IT/154-1/H/2015	20/07/2015		Italian Medicines Agency (AIFA)		
81	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Valpharma International SPA	Via G. Morgagni, 2 - 47864 Pennabilli (RN), Italia	Sản phẩm: viên nén kháng dịch vị dạ dày Esomeprazole 40mg Tên tại Việt Nam: Goldesome	EU-GMP	IT/191-5/H/2014	28/07/2014	21/02/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Cơ sở đóng gói và xuất xưởng: Lamp San Prospero SPA	Via Della Pace, 25/A-41030 San Prospero (MO), Italia		EU-GMP	IT/154-1/H/2015	20/07/2015		Italian Medicines Agency (AIFA)		
Đợt 34 (theo Công văn số 22372/QLD-CL ngày 02/12/2015 của Cục Quản lý Dược)										
1	Pharmacia & Upjohn Company	7000 Portage Road, Kalamazoo, MI 49001, USA	Sản phẩm: Solu-Medrol® (Methylprednisolone Sodium Succinate) for Injection USP, 40mg	US-GMP	11-0072-2015-02-VN	03/12/2014	03/12/2016	U.S. Food and Drug Administration	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
4	Ahngook Pharmaceutical Co., Ltd.	Jeyakgongdan 1-gil 40, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, South Korea	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc uống dạng rắn: Viên nén, viên nang, thuốc bột + Dung dịch thuốc uống: Xi rô	PIC/S-GMP	MFDS-3-F-1362-1-2015-5	17/06/2015	16/06/2018	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
6	CJ HealthCare Corporation	811, Deokpyeong-ro, Majang-myeon, Incheon-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	*Thuốc vô trùng: + Thuốc tiêm: Dung dịch, thuốc bột, các sản phẩm đông khô (bao gồm các chế phẩm sinh học và các chất có hoạt chất sinh học) * Thuốc không vô trùng: + Thuốc uống dạng rắn: Viên nén, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, Siro khô + Dung dịch uống: Siro + Thuốc mỡ: Thuốc mỡ, thuốc kem	PIC/S	2015-D1-2227	19/08/2015	31/12/2016	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
7	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/001/2015	07/08/2015	26/02/2018	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus	1	
8	Shionogi & Co., Ltd	7 Moriyama, Nishine, Kanegasaki-cho, Isawa-gun, Iwate 029-4503, Japan	<u>Sản phẩm:</u> Thuốc bột pha dung dịch tiêm truyền Doribax 250, Doribax 500 (Doripenem hydrate tương ứng Doripenem 250 mg, 500 mg)	Japan-GMP	6114	26/03/2015	26/03/2020	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
9	Teva Gyogyszergyar Zrt. (Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company)	Site 1; Pallagi ut 13., Debrecen, 4042, Hungary	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (bao gồm sản phẩm có hoạt tính học môn), viên nang mềm, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc vi nang, thuốc bột, thuốc bán rắn (bao gồm sản phẩm có hoạt tính học môn), thuốc đạn, viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim; bao gồm cả sản phẩm có hoạt tính học môn).	EU-GMP	OGYI/43374-7/2014	17/11/2014	017	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI) Hungary	1	
			<u>Sản phẩm:</u> Viên nén bao phim Ciprofloxacin 500 mg (tương đương 582,2mg Ciprofloxacin hydrochloride)/tablet Tên tại Việt Nam: Viên nén bao phim Picaroxin 500mg	EU-GMP	OGYI/19263-2/2015	09/06/2015				

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
			<u>Sản phẩm:</u> Viên nén bao phim ARBARTAN 50mg (Losartan-Teva 50mg): Losartan potassium 50mg/viên. * Sản phẩm: Viên nén bao phim COVIOGAL 5mg (Tên đăng ký tại Việt Nam: Tevaprolool 5mg) (Bisoprolol fumarate 5.00mg) <u>Sản phẩm:</u> Mycophenolate mofetil; 500mg; 50,150 hoặc 50 x 1 viên nén Tên tại Việt Nam: Viên nén bao phim Mycophenolate Mofetil Teva	EU-GMP	OGYI/19266-2/2015	09/06/2015	09/10/2017	European Medicines Agency		
				EU GMP	OGYI/36457-4/2014	28/10/2014				
				EU-GMP	01/15/84625	02/02/2015				
12	S.C. Magistra C&C S.R.L	B-dul Aurel Vlaicu nr. 82A, cod 900055, Constanta, Jud. Constanta, Romania	* Thuốc không vô trùng: + Viên nén bao phim, viên đặt âm đạo; + Thuốc mỡ, thuốc kem, gel + Thuốc đạn, thuốc trứng; + Viên nén (bao gồm cả thuốc chứa corticosteroids)	EU-GMP	019/2014/RO	30/05/2014	04/04/2017	National Agency For Medicine And Medical Devices - Romania	1	
13	Laboratorio Pablo Cassara S.R.L.	Carhue 1096 (Zip code: C1408GBV), Buenos Aires, Argentine Republic	* Thuốc không chứa kháng sinh beta lactam, chất có hoạt tính hormon (không hạn chế đối với thuốc tiêm Erythropoietin người tái tổ hợp), chất kim tế bào: + Thuốc không vô trùng: Dung dịch thuốc, thuốc bán rắn, thuốc phun mù; + Thuốc vô trùng: Dung dịch thuốc, thuốc bán rắn dùng đường tiêm (bao gồm sản phẩm sinh học) hoặc không dùng đường tiêm.	PIC/S-GMP	20132014001 557 15	17/09/2015	17/09/2016	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
14	PT. Tanabe Indonesia	Jl. Rumah Sakit No. 104 Ujungberung Bandung 40612, Indonesia	Thuốc không chứa kháng sinh nhóm betalactam, chất kim tế bào, hormon sinh dục và thuốc ngừa thai: Viên nang cứng chứa thuốc kháng sinh và thuốc không chứa kháng sinh; viên nang cứng phóng thích chậm (Sustained Release Capsules).	PIC/S	4337/CPOB/A/I/15	15/01/2015	15/01/2020	National Agency for Drug and Food Control of the Republic of Indonesia		2
15	Patheon INC	2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, Canada L5N 7K9	<u>Sản phẩm:</u> Viên nén VALCYTE (Valganciclovir 450 mg)	Canada-GMP	61196	25/08/2015	25/08/2016	Canadian Health Products and Food Branch Inspectorate	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
16	Esseti Farmaceutici S.R.L	Via Campobello, 15-00040 Pomezia (RM), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ chứa corticosteroid, bao gồm sản phẩm dẫn chất từ động vật; thuốc bột chứa kháng sinh nhóm cephalosporin. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc sinh học: Dung dịch thể tích nhỏ chứa dẫn chất từ động vật.	EU-GMP	IT/73-1/H/2015	04/01/2015	18/07/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
19	Eli Lilly and Company	Sản xuất ống thuốc nạp: Lilly France - 2 rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, France Cơ sở đóng gói: Eli Lilly and Company - Indianapolis IN 46285, USA	* Sản phẩm thuốc Humalog Mix 50/50 KwikPen (50% insulin lispro protamine suspension, 50% insulin lispro injection (rDNA origin) 100 units/ml, 3ml	US-GMP	08-0044-2015-06-VN	26/08/2015	26/08/2017	United States Food and Drug Administration	1	
20	Eli Lilly and Company	Sản xuất ống thuốc nạp: Lilly France - 2 rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, France Cơ sở đóng gói: Eli Lilly and Company - Indianapolis IN 46285, USA	* Sản phẩm thuốc Humalog Mix 75/25 KwikPen (75% insulin lispro protamine suspension, 25% insulin lispro (rDNA origin) 100 units/ml, 3ml	US-GMP	08-0044-2015-09-VN	26/08/2015	26/08/2017	United States Food and Drug Administration	1	
21	Eli Lilly and Company	Indianapolis IN 46285, USA	* Sản phẩm thuốc tiêm Gemzar (gemcitabine 200mg/ ống)	US-GMP	08-0115-2015-01-VN	09/09/2015	09/09/2017	United States Food and Drug Administration	1	
22	Pharmidea	Rupnicu iela 4, Olaine, Olaines novads LV-2114, Latvia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào); dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào).	EU-GMP	ZVA/LV/2015/012H	17/08/2015	02/07/2018	State Agency of Medicines (ZVA), Latvia	1	
23	Catalent Germany Schorndorf GmbH	Steinbeisstr. 1 und 2, 73614 Schorndorf, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, globule, pellet, viên bao, viên nén. * Thuốc từ dược liệu.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0143	16/11/2014	09/10/2017	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
24	Balkanpharma - Razgrad AD	68 Aprilsko vastanie Blvd., Razgrad 7200, Bulgaria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dạng bào chế bán rắn, dung dịch thể tích nhỏ, thuốc bột pha dung dịch tiêm (bao gồm cả cephalosporin). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, dạng bào chế bán rắn, viên nén, thuốc bột pha hỗn dịch uống.	EU-GMP	BG/GMP/2015/071	28/09/2015	10/07/2018	Bulgarian Drug Agency	1	
25	Chanelle Medical	Dublin Road, Loughrea, Co. Galway, Ireland	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, viên nén, thuốc bột, thuốc cốm	EU-GMP	2014/8085/M688	30/04/2015	07/11/2017	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
27	Bristol-Myers Squibb	4601 Highway 62 East, Mt. Vernon, Indiana 47620, United States	* Sản phẩm thuốc viên nén bao phim Baraclude (entecavir)	US GMP	07-0199-2014-02-VN	20/08/2014	20/08/2016	United States Food and Drug Administration	1	
28	S.M.B. Technology SA	Rue du Parc Industriel 39 - 6900 Marche-en-Famenne - Belgium	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, dạng bán rắn, viên đạn, viên nén.	EU-GMP	BE/GMP/2015/013	06/07/2015	26/02/2018	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
29	Dr. Gerhard Mann Chem.-pharm. Fabrik GmbH	Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germany	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bán rắn, dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng.	EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2015_0043	26/08/2015	27/03/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
30	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Capsugel Ploermel	ZI de Camagnon, 56800 Ploermel, France	Thuốc viên nang mềm Utrogestan 200 mg (Progesterone dạng hạt mịn 200 mg)	EU-GMP	HPF/FR/222/2014	24/10/2014	11/04/2017	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
	Cơ sở đóng gói, kiểm nghiệm, xuất xưởng: Besins Manufacturing Belgium SA	Groot Bijgaardenstraat 128, Drogenbos, 1620, Belgium		EU-GMP	BE/2013/099	05/12/2014	27/09/2016	Federal Agency for Medicines and Health Product of Belgium		

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
31	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Capsugel Ploermel	ZI de Camagnon, 56800 Ploermel, France	Thuốc viên nang mềm Utrogestan 100 mg (Progesterone dạng hạt mịn 100 mg)	EU-GMP	HPF/FR/222/2014	24/10/2014	11/04/2017	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
	Cơ sở đóng gói, kiểm nghiệm, xuất xưởng: Besins Manufacturing Belgium SA	Groot Bijgaardenstraat 128, Drogenbos, 1620, Belgium		EU-GMP	BE/2013/099	05/12/2014	27/09/2016	Federal Agency for Medicines and Health Product of Belgium		
33	Glenmark Pharmaceuticals Ltd.	Unit III, Village Kishanpura, Baddi-Nalagarh Road, Tehsil Baddi, Distt. Solan (H.P.) 173 205, India	Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (Bột khí dung đóng viên nang cứng); thuốc xịt mũi phân liều, dung dịch khí dung phân liều	EU-GMP	072/2015/S AUMP/GMP	29/09/2015	13/08/2018	State Administration of Ukraine on Medicinal Products		2
34	Yoo Young Pharmaceutical Co., Ltd	33, Yongso 2-gil, Gwanghyewon-myeon, Jincheon-gun, Chungcheongbulk-do, Korea	* Dung dịch thuốc tiêm, thuốc tiêm bột, thuốc đông khô (chứa kháng sinh nhóm cephalosporin và chất độc tế bào) * Viên nén, viên nang cứng, viên nang mềm, thuốc cốm * Si rô khô.	PIC/S-GMP	2015-G1-2492	11/11/2015	04/08/2018	Daejeon Regional Food of Drug Administration, Korea		2
35	Monico S.P.A	Via Ponte Di Pietra, 7-30173 Venezia (VE), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU GMP	IT/88-5/H/2014	15/04/2014	06/09/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
36	Aeropharm GmbH	Aeropharm GmbH Francois-Mitterrand-Allee 1, 07407 Rudolstadt, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc nhỏ mắt. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; thuốc phun mù; thuốc bột hít đã lắp thiết bị.	EU-GMP	DE_TH_01H_GMP_2015_0019	21/04/2015	05/11/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
37	Bluepharma - Indústria Farmacêutica, S.A.	São Martinho do Bispo, Coimbra, 3045-016, Portugal	Sản phẩm: Viên nén bao phim Cetirizina Bluepharma (Cetirizine 10mg). Tên tại Việt Nam: Bluecezine.	EU GMP	0696/CM/2014	23/05/2014	12/12/2015	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
40	Cơ sở sản xuất: S.C. Infomed Fluids S.R.L.	Str. Theodor Pallady NR. 50, Bucurest 032266, Romania	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm truyền Paracetamol G.E.S 10mg/ml (Paracetamol 10mg/ml).	EU-GMP	2015/03542	09/2015	09/2016	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	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
	Cơ sở xuất xưởng: Biomendi, S.A.	Poligono Industrial s/n° 01118 Bernedo (Alava), Spain				25/	25/			
41	Allergan Sales, LLC	Waco, TX 76712, USA	* Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Refresh Liquigel (Carboxymethylcellulose Sodium 10mg/ml).	U.S. cGMP	07-0242-2015-01-VN	17/08/2015	17/08/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
43	West Pharma - Producoes de Especialidades Farmaceuticas, S.A. (Fab. Venda Nova)	Rua Joao de Deus, n° 11, Venda Nova 2700-486 Amadora, Portugal	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim).	EU-GMP	F030/001/2014	21/01/2014	11/10/2016	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
			* Sản phẩm: Viên nén bao phim Irbesartan Besantil (Tên đăng ký tại Việt Nam: Lisbosartan 300mg) (Irbesartan 300mg/viên)		0704/CM/2014	26/05/2014				
			* Sản phẩm: Viên nén bao phim Irbesartan Besantil (Tên đăng ký tại Việt Nam: Lisbosartan 150mg) (Irbesartan 150mg/viên)		0703/CM/2014	26/05/2014				
Đợt 35 (theo Công văn số 23938/QLD-CL ngày 29/12/2015 của Cục Quản lý Dược)										
1	Delpharm Tours	Rue Paul Langevin, Chambray Les Tours, 37170, France	* 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.	EU-GMP	HPF/FR/230/2015	21/10/2015	12/06/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
2	PT. SOHO INDUSTRI PHARMASI	Jalan Pulo Gadung No. 6, Kawasan Industri Pulo Gadung, Jakarta Timur, Indonesia	* Thuốc không phải kháng sinh: Viên nén, viên nén bao (không bao gồm thuốc tránh thai, hormon sinh dục và các chất kim tế bào); * Thuốc kháng sinh: Viên nén, viên nén bao (không bao gồm kháng sinh betalactam và các dẫn xuất betalactam).	PIC/S-GMP	4264/CPOB/A/IX/14	30/09/2014	30/09/2019	Indonesian National Agency for Drug and Food Control (NADFC)		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
3	Penmix Ltd.	33, Georimak-gil, Jiksan-eup, Seobuk-gu, Cheonan-si, Chungcheongnam-do, Republic of Korea	* Thuốc tiêm: + Thuốc đông khô; + Thuốc chứa kháng sinh nhóm penicillin: Thuốc đông khô, thuốc tiêm bột; * Thuốc uống dạng rắn chứa kháng sinh nhóm penicillin: Viên nén, xi rô khô.	PIC/S-GMP	2015-G1-2225	27/08/2015	26/08/2018	Daejeon Regional Food of Drug Administration, Korea		2
5	ZETA FARMACEUTICI S.P.A	VIA GALVANI, 10 - 36066 SANDRIGO (VI), ITALY	* Thuốc không vô trùng: - Thuốc dùng ngoài dạng lỏng (bao gồm cả thuốc chứa hormones corticosteroid); - Thuốc uống dạng lỏng chứa hormones corticosteroid; - Thuốc bột; - Thuốc bán rắn chứa hormones corticosteroid; - Viên đặt chứa hormones corticosteroid.	EU-GMP	IT/150-1/H/2014	20/06/2014	22/11/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
6	Clarix Injectables Limited.	Chacharwadi-Vanasa, Ahmedabad, IN 382213, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. + 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 5-0009	30/01/2015	07/07/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
7	Laboratories Merck Sharp & Dohme Chibret	Route de Marsat, Riom, 63963 Clermont-Ferrand Cedex 9, France	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô, dung dịch thể tích nhỏ * Sản phẩm sinh học: sản phẩm miễn dịch, sản phẩm công nghệ sinh học	EU-GMP	HPF/FR/173/2015	04/08/2015	24/04/2018	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
8	Tenamyd Pharmaceutical Corporation	Lot. Y.01-02A Tan Thuan Industrial Park/Export Processing Zone, Tan Thuan Street, Tan Thuan Dong Ward, District 7, Ho Chi Minh City, Vietnam	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: kháng sinh nhóm beta-Lactam: thuốc bột pha tiêm	EU-GMP	SK/033V/2015	03/12/2015	28/10/2017	The competent authority of Slovak Republic		2
9	B.Braun Medical AG	Route de Sorge 9, 1023 Crissier, Switzerland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thuốc tiêm truyền; dung dịch thay thế huyết thanh; dung dịch tiêm truyền dinh dưỡng; dung dịch rửa vết thương. * Dược chất: HES 130, HES 450, HES 200, succinylated gelatin dạng phun khô.	PIC/S-GMP, EU-GMP	15-2046	09/08/2015	04/09/2018	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	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
10	Fresenius Kabi Norge AS	Svinesundsveien 80, NO-1788 Halden, Norway	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: + Thuốc lỏng dùng ngoài: Dung dịch dùng ngoài da + Thuốc bán rắn: Gel đường ruột	EU-GMP	14/01202-16	13/11/2014	14/02/2017	Cơ quan thẩm quyền Na Uy	1 (Theo TT 36/2013/TTLT-BYT-BTC)	2 (Theo TT 11/2016/TT-BYT)
11	Novartis Farmaceutica, SA	Ronda de Santa Maria, 158 08210 Barbera Del Valles (Barcelona), Spain	*Thuốc không vô trùng : - Viên nén; viên nén bao phim; viên nén bao đường. - Viên nang cứng (bao gồm cả chất kim tế bào).	EU-GMP	NCF/1535/01/CAT	18/09/2015	10/09/2018	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
13	Cơ sở sản xuất: Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Bunsenstraße 4, 22946 Tritttau, Germany	Sản phẩm: thuốc dung dịch tiêm Tobramycin 40mg/ml, thuốc dung dịch tiêm Tobramycin 80mg/2ml (tên lưu hành tại Việt Nam: Medphatobra 40, Medphatobra 80)	EU-GMP	DE_SH_01_GMP_2015_0019	06/07/2015	05/02/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Cơ sở đóng gói, xuất xưởng: Medphano Arzneimittel GmbH	Maienbergstr. 10-12, 15562 Rüdersdorf, Germany		EU-GMP	DE_BB_01_GMP_2014_0016	30/07/2014	02/06/2017			
14	Laboratorios IMA S.A.I.C	Palpa 2862, (Zip Code C1426DPB), of the City of Buenos Aires, Argentina	* Thuốc chứa chất kim tế bào: Thuốc đông khô và dung dịch thuốc tiêm không tiết trùng cuối; * Dung môi để hoàn nguyên hoặc để pha loãng (có hoặc không tiết trùng cuối) .	PIC/S-GMP	20132014 001790 15	16/11/2015	16/11/2016	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
15	Laboratorios Richmond S.A.C.I.F	Elcano No 4938. (Zip Code C1427CIU), of the City of Buenos Aires, Argentina	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao, viên nang	PIC/S-GMP	20132014 000990 15	30/07/2015	30/07/2016	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
16	CJ HealthCare Corporation	20, Daesosandan-ro, Daeso-myeon, Eumseong-gun, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén, Siro khô. * Dung dịch thuốc tiêm truyền.	PIC/S-GMP	2015-G1-2222	06/10/2015	24/07/2017	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, 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
17	Zim Laboratories Ltd.	Building No.1, First Floor, B-21/22, MIDC Area, Kalmeshwar, Dist. Nagpur, 441 501, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén	EU-GMP	MT/008HM/2015	09/07/2015	01/02/2018	Medicines Authority of Malta		2
18	OM Pharma SA	22 rue du Bois-du-Lan, 1217 Meyrin, Switzerland	* Viên nang cứng (bao gồm cả sản phẩm chứa dịch ly giải tế bào vi khuẩn đông khô)	PIC/S-GMP	15-2249	08/10/2015	13/11/2017	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
19	AstraZeneca Pharmaceutical Company Ltd	No. 2, HuangShan Road, Wuxi, Jiangsu, 214028, People's Republic of China	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang	PIC/S-GMP	MI-2013-CE-08709-1	17/12/2014	12/09/2017	Australian Therapeutic Goods Administration (TGA)		2
21	Sopharma AD - Lyophilised Products	16 Iliensko Shosse Str., Sofia 1220, Bulgaria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô, dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	BG/GMP/2014/057	13/11/2014	10/10/2017	Bulgarian Drug Agency	1	
23	Patheon Inc.	Patheon Inc., 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, Canada L5N 7K9	* Thuốc không vô trùng: Viên nang, thuốc bột, dung dịch, hỗn dịch, viên nén	Canada-GMP	61267	09/09/2015	09/09/2016	Health Products and Food Branch Inspectorate, Canada	1	
			Sản phẩm: Viên nén TRACLEER (Bosentan 125 mg dưới dạng Bosentan monohydrate)		61368	24/09/2015	12/08/2016			
24	Haupt Pharma Latina S.R.L	Borgo San Michele S.S 156 Km. 47,600 - 04100 Latina (LT), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin và Penicillin. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chứa penicillin); thuốc bột (chứa penicillin); viên nén (chứa penicillin), dạng bào chế bán rắn; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	IT/203-8/H/2015	05/10/2015	07/11/2017	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
25	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Bruningstrasse 50/ Industriepark Hoechst, H500, H590, H600, 65926 Frankfurt am Main, Germany (* Các cách ghi khác: - Industriepark Hoechst 65926 Frankfurt am Main, Allemagne, Germany. - Industriepark Höchst, D- 65926 Frankfurt am Main, Germany. - Industriepark Hoechst, D- 65926 Frankfurt am Main, Germany. - Industriepark Höchst, Bruningstrasse 50, D- 65926 Frankfurt am Main, Germany. - Bruningstrasse 50, D- 65926 Frankfurt am Main, Germany.)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (chất độc tế bào/chất kim tế bào); thuốc cấy ghép và dạng rắn (hormon và chất có hoạt tính hormon). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; dung dịch thể tích lớn. * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột, thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn. * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học. * Sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền Tavanic (Levofloxacin 250mg), dung dịch tiêm truyền Tavanic (Levofloxacin 500mg)	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0024	20/03/2015	26/08/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
26	Private Joint Stock Company "Technolog"	8, Manuilsкого street 20300 Uman city, Cherkassy region, Ukraine	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc cốm, viên bao đường; viên nén.	EU-GMP	069/2015/S AUMP/GMP	16/09/2015	07/08/2018	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
27	B.Braun Avitum AG Werk Glandorf	B.Braun Avitum AG Kattenvenner Str.32 49219 Glandorf, Germany	* Thuốc vô trùng + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, Dung dịch thể tích nhỏ, * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	DE_NI_04_GMP_2015_0002	12/06/2015	20/03/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức (Staatliches Gewerbeaufsichtsamt Oldenburg Inspektorat Oldenburg)	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
28	Elpen Pharmaceutical Co., Inc.	Marathonos Ave. 95, Pikermi Attiki, 19009, Greece	Sản phẩm: viên nén phóng thích kéo dài Macorel (Nifedipine, 30mg)	EU-GMP	71727/20-9-13	14/03/2014	23/07/2016	National Organization for Medicines (EOF), Greece	1	
29	Laboratoire Unither	Espace Industriel Nord, 151 rue Andre Durouchez - CS 28028, 80084 Amiens Cedex 2, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; dung dịch khí dung.	EU-GMP	HPF/FR/220/2015	29/09/2015	12/10/2016	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
30	Baxter Healthcare Philippines. Inc.	Silanga Industrial Estate, Brgy. Canlubang. Calamba City, Laguna, Philippines	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn.	PIC/S GMP	424/15	04/11/2015	24/04/2018	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
31	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 hoặc tiết trùng cuối).	EU-GMP	IT/270-1/H/2015	24/11/2015	22/05/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
32	CHINOIN Pharmaceutical and Chemical Works Private Co. Ltd. (CHINOIN Private Co. Ltd.), Site 2 (Veresegyház site)	Lévai utca 5, Veresegyház, 2112, Hungary	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc bột, thuốc cốm; viên nén.	EU-GMP	OGYI/19938-4/2015	11/06/2015	19/03/2018	National Institute for Quality and Organization Development in Healthcare and Medicines, Hungary	1	
Đợt 36 (theo Công văn số 1395/QLD-CL ngày 01/02/2016 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
2	Stada Arzneimittel AG	STADA Arzneimittel AG Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel - Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, dạng bào chế bán rắn, viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim, viên nén giải phóng thay đổi, viên nén kháng dịch dạ dày), các dạng bào chế rắn khác (thuốc đạn, viên ngậm, miếng dán).	EU - GMP	DE-HE-01-GMP-2014-0117	12/12/2014	08/08/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
3	Gland Pharma Limited	Survey No. 143-148, 150&151 Near Gandimaisamma cross roads D.P Pally Quthubullapur Mandal Ranga Reddy District Hyderabad IN-500 043 India	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô, dung dịch thể tích nhỏ - Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ * Chế phẩm sinh học: thuốc có nguồn gốc từ người và động vật.	EU - GMP	UK GMP 39716 Insp GMP 39716/3187 772-0002	26/01/2015	10/11/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
4	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-480166-0049-001 (1/10)	30/06/2015	28/04/018	Austrian Medicines and Medical Devices Agency (AGES)	1	
5	Abbott Japan Co., Ltd. - Katsuyama Plant	2-1, Inokuchi 37, Katsuyama, Fukui 911-8555, Japan	Sản phẩm: Viên nén Elthon 50mg tablets (Itopride hydrochloride 50mg)	Japan-GMP	2726	16/09/2015	16/09/2020	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	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
6	CSL Behring GmbH	CSL Behring GmbH Emil-von-Behring-Strasse 76 35041 Marburg Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô, dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ. * Chế phẩm sinh học: chế phẩm từ máu; thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học, thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật (antisera (horse); aprotinin), các chế phẩm sinh học khác: protein (streptase). * Human-thrombin fibrinogen	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0072	16/07/2015	26/09/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
7	CSL Behring GmbH	CSL Behring GmbH Gorzhauser Hof 35041 Marburg (Stadtteil Michelbach), Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô. * Chế phẩm sinh học: chế phẩm từ máu; thuốc công nghệ sinh học. * Human-thrombin fibrinogen	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0071	16/07/2015	26/09/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
8	Lupin Limited	EPIP, SIDCO Industrial Complex, Kartholi, Bari Brahmana, Jammu. J&K - 181133, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; bột hít. Sản phẩm cụ thể: + Bột hít Esiflo 100 Transcaps (Salmeterol; Fluticasone propionate). + Bột hít Esiflo 250 Transcaps (Salmeterol; Fluticasone propionate). (Tên đăng ký tại Việt Nam: Esiflo 250 Transhaler). + Viên nén bao phim Ubexa, 40mg; + Viên nén bao phim Ubexa, 80mg; + Viên nang Flugesic, 100mg	PIC/s - GMP	083/2013/S AUMP/GMP	22/11/2013	10/10/2016	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
10	Zeta Farmaceutici S.P.A	Via Galvani, 10-36066 Sandrigo (VI), Italy	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng chứa hormon corticosteroid; Thuốc uống dạng lỏng chứa hormon corticosteroid; Thuốc bột; Thuốc bán rắn chứa hormon corticosteroid; Thuốc đạn: chứa hormon corticosteroid	EU-GMP	IT/150-3/H/2014	20/06/2014	22/11/2016	Italian Medicines Agency	1	
12	Dae Hwa Pharmaceutical Co., Ltd	495, Hanu-ro, Hoengseong eup, Hoengseong-gun, Gangwon-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén, viên nang. * Thuốc mỡ: Gel, Creams. * Miếng dán, thuốc đắp.	PICS GMP	2015-B1-0394	11/11/2015	01/11/2018	Seoul Regional Office of Food and Drug Safety		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
13	PT. Bernofarm	Jl. Gatot Subroto No. 68 Banjarkemantren Km.18, Buduran - Sidoarjo - Jawa Timur, Indonesia	* Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha tiêm không chứa kháng sinh nhóm beta lactam (không bao gồm thuốc tránh thai, hormon sinh dục và chất độc tế bào)	PIC/S-GMP	4358/CPOB/A/III/15	30/03/2015	31/03/2020	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
14	Pierre Fabre Medicament Production - Gien	Site Progipharma, rue du Lycée, GIEN, 45500, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nhai, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc dạng bán rắn, viên nén, viên bao phim. * Thuốc sinh học: Sản phẩm miễn dịch.	EU-GMP	HPF/FR/258/2015	24/11/2015	30/11/2016	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
15	Pharmaceutical Works Polpharma S.A	28/30, Ożarowska Str., Duchnice, 05-850 Ożarów Mazowiecki, Poland	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: Bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin * Thuốc không vô trùng: Viên nén chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin	EU-GMP	GIF-IW-400/0105_01_01/04/140/15	02/10/2015	02/07/2018	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
16	Samyang Biopharmaceuticals Corporation	79, Sinildong-ro, Daedeok-gu, Daejeon, Republic of Korea	* Thuốc tiêm chứa chất độc tế bào chống ung thư	PIC/S-GMP	2015-G1-2509	13/11/2015	02/08/2018	Daejeon Regional Food of Drug Safety, Korea		2
17	TTY Biopharm Company Limited Chung Li Factory	838, Chung Hwa Rd., Sec. 1, Chungli Dist., Taoyuan City, 32069, Taiwan	* Thuốc vô trùng: thuốc tiêm (thuốc sản xuất vô trùng và thuốc tiệt trùng cuối). * Thuốc không vô trùng: dạng bào chế bán rắn (thuốc mỡ, thuốc kem); dạng bào chế rắn (viên nén bao phim, viên nén, thuốc cốm, thuốc bột, viên nang). * Nguyên liệu làm thuốc: Chất độc tế bào	PIC/S-GMP	2482	09/11/2015	31/07/2018	Taiwan Food and Drug Administration (TFDA)		2
18	HBM Pharma s.r.o	Sklabinska 30, 036 80 Martin, Slovak Republic	* 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: viên nén.	EU-GMP	SK/010V/2015	16/04/2015	27/03/2017	State Institute for Drug Control (SIDC), Slovakia	1	
19	AstraZeneca UK Limited	Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, SK10 2NA, United Kingdom	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc dạng rắn và cấy ghép (bao gồm cả thuốc chứa hoạt chất LHRH Agonist). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén và viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa hoạt chất antiestrogen).	EU-GMP	UK MIA 17901 Insp GMP/GDP/IMP 17901/10117-0029	27/08/2015	15/06/2018	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	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
20	Kopran Limited	Village Savroli, Khalapur, Raigad, Maharashtra, IN-410202, India	* Thuốc không vô trùng không chứa kháng sinh beta lactam: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	UK GMP 14967 Insp GMP 14967/5900-0009	18/03/2014	06/01/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
21	Sumitomo Dainippon Pharma Co., Ltd Suzuka Plant	1450, Yasuzuka-cho, Suzuka, Mie 513-0818, Japan	Sản phẩm: Thuốc viên nén Gasmotin tablets 5mg (Mosapride citrate anhydrous 5mg)	Japan-GMP	3325	17/10/2014	17/10/2019	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
22	Sun Pharmaceuticals Industries Limited	Village Ganguwala, Paonta Sahib, District Sirmour, Mimachal Pradesh 173025, India	Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nang mềm, viên nén	EU GMP	11256	19/08/2015	06/12/2016	Health Products Regulatory Authority, Ireland		2
23	Patheon Inc	2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, Canada L5N 7K9	Sản phẩm: Thuốc viên nén Copegus 200 mg (Ribavirin 200 mg)	Canada-GMP	61486	08/10/2015	08/10/2016	Health Product and Food Branch Inspectorate of Ottawa, Canada	1	
24	2nd Plant, Standard Chem. & Pharm. Co., Ltd.,	No. 154, Kaiyuan Road, Sinying District, Tainan City 73055, Taiwan	* Thuốc không vô trùng: - Dạng thuốc lỏng: hỗn dịch, dung dịch. - Dạng thuốc bán rắn: mỡ, kem. - Dạng thuốc rắn: viên nén bao đường, viên nén bao phim, viên nén, thuốc cốm, viên nang, thuốc đạn, gạc tẩm kháng sinh.	PICS GMP	2575	30/11/2015	21/08/2018	Food and Drug Administration, Tawain		2
25	Santonika UAB	Veiveriu g. 134B, Kauno m., Kauno m.sav, Lithuania	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ - Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ	EU GMP	LT/05H/2013	27/10/2015	18/10/2016	State medicines control agency under the ministry of Health of the republic of Lithuania	1	
26	PT. Sanbe Farma	Jalan Mahar Martanegara No. 162 (Jl. Leuwigajah No. 162) RT.01 RW.12 Kelurahan Baros Kacamatan Cimahi Tengah Kota Cimahi, Indonesia (Unit 2)	* 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	PW.01.02.33 1.05.15.253 1	29/05/2015	29/05/2017	National Agency For Drug and Food Control, Indonesia		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
28	Korea Arlico Pharm	21, Yongso 2-gil, Gwanghyewon-myeon, Jincheon-gun, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	Thuốc viên nén; viên nang; thuốc mỡ; thuốc kem; thuốc gel.	PIC/S-GMP	2015-G1-2535	18/11/2015	08/11/2018	Daejon Regional Office of Food and Drug Safety		2
29	Pharbil Pharma GmbH	Pharbil Pharma GmbH Reichenberger Strasse 43, 33605 Bielefeld, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén đặt trực tràng; viên nén.	EU-GMP	DE_NW_02_GMP_2014_0023	16/12/2014	11/11/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
30	Cơ sở sản xuất: Tên cũ: RP Scherer GmbH & Co. KG Tên mới: Catalent Germany Eberbach GmbH	Catalent Germany Eberbach GmbH Gammelsbacher Str. 2, 69412 Eberbach, Germany	Sản phẩm: Viên nang mềm Espumisan Capsules (Simeticone 40mg)	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0085	21/07/2015	02/06/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Cơ sở đóng gói, xuất xưởng: Berlin Chemie AG	Berlin Chemie AG Glienicker Weg 125 12489 Berlin, Germany		EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2015_0034	14/07/2015	25/06/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức		
31	Chemical Works of Gedeon Richter Plc. (Gedeon Richter Plc.)	Gyömrői út 19-21., Budapest, 1103, Hungary	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch và hỗn dịch thể tích nhỏ; Thuốc đông khô (bao gồm cả thuốc có chứa chất kim tế bào). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột và thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn (chứa kháng sinh); viên nén (bao gồm cả viên nén chứa hormon), viên nén bao và viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc thuốc chứa hormon). Vòng âm đạo với hoạt tính hormon. * Thuốc sinh học: Sản phẩm công nghệ sinh học; sản phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật; * Nguyên liệu sinh học.	EU-GMP	OGYI/40882-3/2015	30/10/2015	06/11/2017	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary	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
33	Panpharma	10 rue du Chênôt, Parc d'Activité du Chênôt, BEIGNON, 56380, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc cấy ghép và dạng rắn (chứa kháng sinh non β -lactam, chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	HPF/FR/163/2015	30/07/2015	08/10/2016	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
35	Private Joint Stock Company "Biofarma" - Manufacture of blood preparations	Ukraine, 03680, Kyiv, M. Amosova str., 9	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. Sản phẩm cụ thể: dung dịch tiêm Albumin -Biofarma, dung dịch tiêm Bioven, dung dịch tiêm Bioven Mono.	PIC/S GMP	037/2014/S AUMP/GMP	22/04/2014	04/04/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
36	Chong Kun Dang Pharmaceutical	797-48, Manghyang-ro, Seonggeo-eup, Seobuk-gu, Cheonan-si, Chungcheongnam-do, Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nang; thuốc bột pha si rô, thuốc bột. * Thuốc tiêm: thuốc tiêm truyền * Thuốc uống dạng lỏng: si rô thuốc; hỗn dịch uống; thuốc uống dạng lỏng và dung dịch. * Thuốc chứa Penicillin: viên nén; viên nang; thuốc bột pha si rô; thuốc bột pha tiêm. * Thuốc chứa Cephalosporin: Thuốc bột pha tiêm. * Thuốc chứa chất độc tế bào chống ung thư: dung dịch thuốc tiêm; thuốc đông khô.	PIC/S-GMP	MFDS-6-F-1459-1-2016-4	12/01/2016	11/01/2019	Daejeon Regional Commissioner Food and Drug Administration		2
37	Faes Farma, S.A	C/Maximo Aguirre, 14, Lejona 48940 (Vizcaya), Espana	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng (bao gồm cả chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); viên nén bao đường; viên nén bao phim; viên nén kháng dịch dạ dày; thuốc cổm; viên nén (bao gồm cả chứa hormon và chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	ES/187HVI/15	23/11/2015	15/09/2018	Spanish Agency of Drugs and Health Products	1	
Đợt 37 (theo Công văn số 4031/QLD-CL ngày 18/03/2016 của Cục Quản lý Dược)										
2	Neovii Biotech GmbH	Am Haag 6 + 7 , 82166 Grafelfing, Germany	* Các sản phẩm sinh học: sản phẩm miễn dịch (dung dịch đậm đặc pha tiêm Grafalon)	EU GMP	DE_BY_04_GMP_2015_0055	29/05/2015	25/03/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
3	Laboratoires Opodex Industrie	36-42 avenue Marc Sangnier, 92390 Villeneuve La Garenne, France	* Thuốc không vô trùng: - Thuốc dùng ngoài dạng lỏng - Thuốc uống dạng lỏng - Các thuốc dạng rắn khác: Thuốc bột - Các thuốc dạng bán rắn	EU GMP	HPF/FR/229/2015	22/10/2015	22/07/2018	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	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
4	Cơ sở sản xuất: Artesan Pharma GmbH & Co., KG	Wendlandstr. 1, 29439 Luchow, Germany	Sản phẩm Viên nén bao phim Deplin 600mg (alpha-lipoic Acid 600mg)	EU GMP	DE_NI_03_GMP_2015_0037	23/10/2015	30/07/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Cơ sở đóng gói và xuất xưởng: Biokanol Pharma GmbH	Kehler Str.7, 76437 Rastatt, Germany			DE_BW_01_GMP_2014_0107	07/08/2014				
5	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG	Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; Thuốc đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc dạng rắn và cấy ghép. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc dạng rắn và cấy ghép. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, Khung tẩm thuốc; Thuốc phun mù; Viên nén; Tẩm dán trên da; Thuốc uống dạng lỏng. * Các sản phẩm sinh học: Các sản phẩm miễn dịch; các sản phẩm công nghệ sinh học.	EU GMP	DE_RP_01_GMP_2015_0018	15/04/2015	17/12/2017	Cơ quan quản lý Dược Đức	1	
6	Cơ sở sản xuất: Eli Lilly and Company	Lilly Corporate Center., Indianapolis, Indiana 46285, USA	* Sản phẩm thuốc Humulin R, dung dịch tiêm Insulin người (Insulin hòa tan) 100 UI/ml.	EU GMP	2015/04793	11/01/2016	11/01/2017	Spanish Agency of Drugs and Health Products (AEMPS)	1	
	Cơ sở đóng gói, dẫn nhãn và xuất xưởng: Lilly, S.A.	Avda de la Industria, 30, Alcobendas, 28108 Madrid Spain								
7	Cơ sở sản xuất: Eli Lilly and Company	Lilly Corporate Center., Indianapolis, Indiana 46285, USA	* Sản phẩm thuốc Humulin N, hỗn dịch tiêm Insulin người (Insulin isophan) 100 UI/ml.	EU GMP	2015/04791	11/01/2016	11/01/2017	Spanish Agency of Drugs and Health Products (AEMPS)	1	
	Cơ sở đóng gói, dẫn nhãn và xuất xưởng: Lilly, S.A.	Avda de la Industria, 30, Alcobendas, 28108 Madrid Spain								

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
8	Cơ sở sản xuất: Eli Lilly and Company	Lilly Corporate Center., Indianapolis, Indiana 46285, USA	* Sản phẩm thuốc Humulin 70/30, hỗn dịch tiêm Insulin người (30% Insulin hòa tan + 70% Insulin Isophane) 100 UI/ml.	EU GMP	2015/04792	11/01/2016	11/01/2017	Spanish Agency of Drugs and Health Products (AEMPS)	1	
	Cơ sở đóng gói, dán nhãn và xuất xưởng: Lilly, S.A.	Avda de la Industria, 30, Alcobendas, 28108 Madrid Spain								
9	Merck KGaA	Frankfurter Strabe 250, 64293 Darmstadt, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc nhỏ mắt. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; viên nén bao phim (bao gồm cả hormon và chất có hoạt tính hormon); * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch (chứa protein/ DNA tái tổ hợp và vắc xin chống ung thư), thuốc công nghệ sinh học (chứa protein/ DNA tái tổ hợp)	EU GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0114	20/10/2015	09/03/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
10	Delpharm Reims	10 rue du Colonel Charbonneaux 51100 Reims, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc bột, thuốc cốm, viên nén, viên nén bao đường.	EU-GMP	HPF/FR/175/2015	04/08/2015	06/02/2018	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	1	
11	Lindopharm GmbH	Lindopharm GmbH Neustrasse 82 40721 Hilden, Germany	Thuốc không vô trùng: Viên nén (bao gồm viên nén chứa chất có hoạt tính hormon); thuốc bột, thuốc cốm.	EU-GMP	DE_NW_03_GMP_2015_0029	10/12/2015	20/08/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
12	Sofar S.P.A	Via Firenze, 40 - 20060 Trezzano Rosa (MI), Italy	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng (chứa corticosteroid); thuốc bột; thuốc cốm; viên ngậm; thuốc dạng khí dung; dạng bào chế bán rắn; viên nén	EU-GMP	IT/2-5/H/2016	11/01/2016	22/05/2018	AIFA Italian Medicines Agency	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
13	Remedica Ltd	Aharnon street, Limassol industrial estate, Limassol, Cyprus, 3056, Cyprus (Building 1-main, Building 2-penicillines, Building 4-cephalosporins, Building 5-anti-cancer/hormones/ Building 10-anti-cancer)	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc không chứa kháng sinh beta lactam: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc phun mù; dạng bào chế bán rắn; thuốc đặt; viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim); bột pha hỗn dịch uống. + Thuốc chứa kháng sinh penicillin: Viên nang; viên nén; bột pha hỗn dịch uống. + Thuốc chứa kháng sinh cephalosporin: Viên nang; viên nén; bột pha hỗn dịch uống. + Thuốc chứa hoạt chất chống ung thư hoặc hormon: Viên nang; viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim).	EU-GMP	REM00/2013/001	08/08/2013	14/10/2018	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus	1	
14	Curida AS	Solbærvægen 5, ELVERUM, NO-2409, Norway	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc nhỏ mắt + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc nhỏ mũi; dung dịch xịt mũi.	EU-GMP	15/05907-7	01/07/2015	22/05/2018	Norwegian Medicines Agency- Norway	1 (Theo TT 36/2013/TTLT-BYT-BTC)	2 (Theo TT 11/2016/TT-BYT)
15	Instituto Biologico Contemporaneo S.A	Chivilcoy 304 and Bogota 3921/25 (Zip code C1407ESM) of the city of Buenos Aires, Argentina	* Dung dịch và hỗn dịch tiêm (có hoặc không tiết trùng cuối), thuốc đông khô không chứa betalactam, chất kim tế bào, hormon (trừ corticoid). * Thuốc bột pha tiêm chứa betalactam. * Dung dịch thuốc nhỏ mắt.	PIC/s-GMP	2013201400 1824 15	23/11/2015	23/11/2016	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
16	Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato Factory	950, Hiroki, Ohaza, Misato-machi, Kodama-gun, Saitama-ken, Japan	Sản phẩm: Viên nén Methycobal Tablets 500µg.	Japan-GMP	1419	25/06/2014	25/04/2019	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
17	Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato Factory	950, Hiroki, Ohaza, Misato-machi, Kodama-gun, Saitama-ken, Japan	* Sản phẩm: Viên nén bao đường Myonal Tablets 50mg.	Japan-GMP	1418	25/06/2014	25/04/2019	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	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
19	Cipla limited (Unit II)	UNIT II PLOT NO A-42 MIDC PATALGANGA DISTRICT RAIGAD MAHARASHTRA IN-410220 INDIA	Thuốc không vô trùng: Viên nén	EU-GMP	UK GMP 14694 Insp GMP 14694/4416 87-0004	31/03/2014	17/02/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
20	Valpharma International SPA;	Via G. Morgagni, 2, 47864 Pennabilli (RN), Italy	Thuốc không vô trùng: viên nén (chứa hormon sinh dục).	EU-GMP	IT/191-5/H/2014;	28/07/2014	21/02/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
21	Baxter Oncology GmbH	Baxter Oncology GmbH Kantstrasse 2 33790 Halle/ Westfalen Germany	* Thuốc vô trùng (chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon, prostaglandins/ cytokines, chất độc tế bào/ chất kìm tế bào, chất miễn dịch, thuốc chứa prion/ genotoxics/ teratogen): + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc cấy ghép và dạng rắn; dược chất vô trùng. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng (chứa chất độc tế bào/ chất kìm tế bào).	EU-GMP	DE_NW_02_MIA_2013_0011	06/10/2015	28/08/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
22	GAMBRO DASCO S.P.A	VIA STELVIO, 94-23035 SONDALO (SO), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn.	EU-GMP	IT/266-1/H/2014	15/10/2014	14/02/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
23	Ay Pharmaceuticals Co., Ltd. Saitama Plant	6-8, Hachiman, Kawajima-machi, Hiki-gun, Saitama 350-0151, Japan	Sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền Aminic (hỗn hợp Acid amin)	Japan-GMP	4297	04/12/2015	04/12/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	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
24	Limited liability company <<Yuria-Pharm>>	* 108, Verbovetskogo street, Cherkassy, Cherkassy region, Ukraine, 18030; * 21, Chygyrnska street, Cherkassy, Cherkassy region, Ukraine, 18030;	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng.	PIC/s-GMP	095/2015/S AUMP/GMP	30/12/2015	04/12/2018	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
25	Abbott Biologicals B.V	Veerweg 12, OLST, 8121 AA, Netherlands	* 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: Thuốc uống dạng lỏng; viên nén, viên nén bao phim (chứa hormon). * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch; thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	NL/H 15/1005176	18/01/2016	02/12/2018	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	
27	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Valpharma International SPA;	Via G. Morgagni, 2, 47864 Pennabilli (RN), Italy	Sản phẩm: viên nén kháng dịch vị dạ dày Esomeprazole 20mg, 40mg Tên tại Việt Nam: ASGIZOLE	EU-GMP	IT/191-5/H/2014	28/07/2014	21/02/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Cơ sở đóng gói và xuất xưởng: Lamp San Prospero SPA	Via Della Pace, 25/A-41030 San Prospero (MO), Italia			IT/154-5/H/2015	20/07/2015				
28	Holopack Verpackungstechnik GmbH	Holopack Verpackungstechnik, Bahnhofstrasse, gemass den vorliegenden Grundrissplanen vom 17.07.2013, 74429 Sulzbach-Laufen, Germany	* Thuốc vô trùng chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon, prostaglandin/cytokine, chất ức chế miễn dịch, sulphonamide: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon, prostaglandin/cytokine, chất ức chế miễn dịch, sulphonamide: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn. * Thuốc sinh học: Albumin; thuốc công nghệ sinh học (bao gồm cả protein/DNA tái tổ hợp, enzyme).	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0088	23/07/2015	29/04/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức (Baden-Württemberg)	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
29	Alcon Cusi SA	Camil Fabra, 58, 08320 El Masnou (Barcelona), Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dạng bào chế bán rắn (bao gồm cả hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); dung dịch thể tích nhỏ - thuốc nhỏ mắt (bao gồm cả hormon hoặc chất có hoạt tính hormon). * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng (hormon hoặc chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	NCF/1542/01/CAT	10/11/2015	16/10/2018	Ministry of Health of Government of Catalonia -Spain	1	
30	Sun Pharmaceutical Industries Ltd	Survey N. 214, Plot No. 20, Govt.Indl.Area, Phase II, Piparia, Silvassa-396230, U.T. of Dadra & Nagar Haveli, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	PIC/S-GMP	091/2015/S AUMP/GMP	24/12/2015	26/11/2018	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
31	Janssen Pharmaceutica NV	Turnhoutseweg 30, Beerse, 2340, Belgium	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; thuốc nhỏ mắt. * Dược chất: Paliperidone Palmitate.	EU GMP	BE/GMP/2015/036	16/06/2015	13/03/2018	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
33	Hospira Australia Pty Ltd	1-5, 7-23 and 25-39 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-2015-LI-07353-1	03/11/2015	12/12/2017	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
34	Pfizer Pharmaceuticals LLC	Km 1.9 Road 689, Vega Baja, Puerto Rico (PR) 00693, USA	Sản phẩm: Viên nén Zyvox (Linezolid 600mg)	U.S. cGMP	06-0132-2015-01-VN	13/07/2015	13/07/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
36	Ajinomoto Pharmaceuticals Co., Ltd Fukushima Plant	103-1, Shirasakaushishimizu, Shirakawa-shi, Fukushima, Japan	Sản phẩm: Thuốc cổm Amiyu.	Japan GMP	4328	04/12/2015	04/12/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
37	Ajinomoto Pharmaceuticals Co., Ltd Fukushima Plant	103-1, Shirasakaushishimizu, Shirakawa-shi, Fukushima, Japan	Sản phẩm: Viên nén Atelec 10.	Japan GMP	4327	04/12/2015	04/12/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	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
38	Taiho Pharmaceutical Co., Ltd Tokushima Plant	224-15 Aza-ebisuno, Hiraishi, Kawauchi-cho, Tokushima-shi, Tokushima, 771-0194, Japan	Sản phẩm: Viên nang TS-One 20, 25.	Japan GMP	5524	25/02/2015	25/02/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
39	Wyeth Lederle S.R.L..	Via Franco Gorgone Z.I. - 95100 Catania (CT), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô chứa kháng sinh penicillin, dung dịch thể tích nhỏ chứa chất độc tế bào/ chất kim tế bào.	EU GMP	IT/269-23/H/2015	24/11/2015	30/04/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
40	Akciju sabiedriba "Grindeks" (I vieta)	Krustpils iela 53, Riga, LV-1057, Latvia	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (chứa chất độc tế bào/ chất kim tế bào); thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU_GMP	ZVA/LV/2015/009H	31/07/2015	12/06/2018	State Agency of Medicines (ZVA), Latvia	1	
41	Ajinomoto Co.,Inc. Tokai Plant	1730, Hinaga, Yokkaichi-shi, Mie, Japan	Sản phẩm: Thuốc cốm Livact.	Japan GMP	4148	26/11/2015	26/11/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
42	Harasawa Pharmaceutical Co., Ltd. (Harasawa Pharmaceutical Co., Ltd. Saitama Plant)	19-17, Takanawa 3-Chome, Minato-ku, Tokyo, Japan (23-24, Harayama 2-Chome, Midori-ku, Saitama city, Saitama prefecture, Japan)	Sản phẩm: Thuốc tiêm Kyominotin (Monoammonium glycyrrhizinate 53mg, Glycine 400mg, L-cysteine 15,37mg).	Japan GMP	5473	08/02/2016	08/02/2018	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
43	Laboratorios IMA S.A.I.C. (Cơ sở sản xuất)	Palpa 2862, (Zip Code C1426DPB), of the City of Buenos Aires, Argentina	Sản phẩm: + 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 tiêm 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.	PIC/S-GMP	20132014 001790 15	16/11/2015	30/07/2016	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		PIC/S-GMP	20132014-000990 15	30/07/2015				

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
44	PT. Pertiwi Agung	Jl. DDN No. 16, Sukadanau, Cikarang Barat, Kabupaten Bekasi, Indonesia	Thuốc không chứa kháng sinh nhóm Beta-lactam (Không bao gồm thuốc tránh thai, hóc môn sinh dục và chất kim tế bào): Viên nén, viên bao.	PIC/S GMP	4484/CPOB/A/VIII/15	24/08/2015	08/09/2020	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
45	Mega Lifesciences Public Company Limited	Mega Lifesciences Public Company Limited, Plant 1 384, Moo 4, Soi 6, Bangpoo Industrial Estate, Pattana 3 Road, Phraeksa, Mueang, Samutprakarn 10280, Thailand	* Thuốc không vô trùng: Viên nang mềm. Sản phẩm cụ thể: Avarin (Simethicone 300mg + Alverine Citrate 60mg); Calcitriol 0,25mcg (meditrol); Ferrovit (Ferrous Fumarate 162mg + Folic Acid 0.75mg + Cyanocobalamin 0.0075mg).	EU-GMP	DE_NW_01_GMP_2015_0010	03/06/2015	24/06/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
46	Daiichi Sankyo Propharma Co., Ltd., Hiratsuka Plant	1-12-1, Shinomiya, Hirasuka, Kanagawa, Japan	Sản phẩm: Viên nén Japrolox (Loxoprofen sodium hydrate, 60mg Loxoprofen sodium)	Japan-GMP	4149	26/11/2015	26/11/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
47	Macleods Pharmaceuticals Limited	Village Theda, Post Office Lodhimajra, Tehsil Baddi, District Solan, Himachal Pradesh, In-174101, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	UK GMP 31303 Insp GMP 31303/1706 716-0006	16/10/2015	10/02/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
48	AstraZeneca AB	SE-15185 Sodertalje, Sweden	* Địa chỉ: PET Nexium/ Losec, Gartunavagen, Sodertalje, 15185, Sweden Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; pellet; viên nén.	EU-GMP	6.2.1-2015-064647	06/11/2015	04/09/2018	Swedish Medical Products Agency (MPA)	1	
			* Địa chỉ: PET Packaging, Gartunavagen, Sodertalje, 15185, Sweden Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; pellet, thuốc cốm; viên nén.		6.2.1-2015-064648	06/11/2015	04/09/2018			
49	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: ACS Dobfar S.P.A	V.LE Addetta 4/12-20067 Tribiano (MI), Italia	Sản phẩm: thuốc bột pha dung dịch tiêm Meronem (Meropenem trihydrat 500mg, 1000mg)	EU-GMP	IT/253-1/H/2015	05/11/2015	10/07/2018	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
	Cơ sở đóng gói cấp 1 (đóng lọ thuốc bột): Zambon Switzerland Ltd	Via Industria 13, 6814 Cadempino, Switzerland		EU-GMP	15-0852	27/04/2015	15/12/2017	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
	Cơ sở đóng gói cấp 2: AstraZeneca UK Limited	Silk Road Business Park, Macclesfield, SK 10 2 NA, United Kingdom.		EU-GMP	UK MIA 17901 Insp GMP/GDP/IMP 17901/10117-0029	27/08/2015	15/06/2018	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		
50	Rentschler Biotechnologie GmbH	Rentschler Biotechnologie GmbH Erwin-Rentschler-Strasse 21, 88471 Laupheim, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: thuốc miễn dịch (vắc xin, huyết thanh); thuốc công nghệ sinh học (Protein tái tổ hợp; kháng thể đơn dòng; cytokine). * Dược chất sinh học: Protein tái tổ hợp; kháng thể đơn dòng; cytokine.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0053	23/04/2015	27/01/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
51	Patheon France	40 boulevard de Champaret, 38300 Bourgoin Jallieu, 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 viên nén bao phim) (bao gồm cả thuốc chứa chất kim tế bào). * Thuốc sinh học: viên nang cứng chứa bào tử vi khuẩn.	EU GMP	HPF/FR/268/2014	05/12/2014	27/06/2017	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
52	Astellas Pharma Europe B.V.	Hogemaat 2, Meppel, 7942 JG, Netherlands	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim) (chứa kháng sinh nhóm betalactam); thuốc bột và thuốc cốm.	EU-GMP	NL/H 16/1005373	18/01/2016	26/11/2018	Healthcare Inspectorate, Netherlands	1	
53	Lipa Pharmaceuticals Ltd	21 Reaghs Farm Road, Minto NSW 2566, Australia	* Thuốc không vô trùng không chứa Penicillins, Cephalosporins, hóc môn, không chứa steroids (bao gồm cả prednisone, prednisolone) và thuốc chống ung thư: Thuốc nước; dạng bào chế bán rắn; thuốc cốm; bột; viên nang mềm, viên nén, viên nang cứng.	PIC/S-GMP	MI-2015-LI-12714-1	19/11/2015	14/11/2016	Australian Therapeutic Goods Administration (TGA)	1	
Đợt 38 (theo Công văn số 4936/QLD-CL ngày 01/04/2016 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	Cơ sở sản xuất Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH	Herderstrasse 2 und Molkerei-Bauer-Strasse 18, 83512 Wasserburg, Germany	Sản phẩm: Bột pha tiêm Somatostatin Lyomark 3mg, (Somatostatin 3mg). Tên tại Việt Nam: Bột pha dung dịch tiêm tĩnh mạch Nitatsoma	EU-GMP	DE_BY_04_MIA_2013_0042	11/10/2013	24/09/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Cơ sở xuất xưởng: Lyomark Pharma GmbH	Lyomark Pharma GmbH Keltenring 17 82041 Oberhaching Germany		EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2014_0060	13/06/2014				
2	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-2015-LI-09887-1	10/09/2015	18/12/2017	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
3	Sandoz GmbH - Organisationseinheit BP Kundl	Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Austria	* Sản phẩm sinh học: Chế phẩm công nghệ sinh học * Hoạt động khác: Sản xuất nguyên liệu làm thuốc vô trùng và không vô trùng (bao gồm cả nguyên liệu chứa hoạt tính hormon).	EU-GMP	INS-481922-0057-001	08/08/2014	19/11/2016	Austrian Federal Office for Safety in Health Care	1	
4	IDT Biologika GmbH	IDT Biologika GmbH Am Pharmapark 06861 Dessau -Roßlau Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học; vắc xin.	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2015_0008	19/05/2015	25/08/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
5	Lafedar S.A	Valentin Torra 4880, General Belgrano Industrial Park, (Zip Code 3100) of the City of Parana, Entre Rios Province, Argentina	* Thuốc không vô trùng (không bao gồm beta-Lactam; chất kim tế bào; chất chứa hoạt tính hormon): Thuốc viên nén; viên nén bao; viên nang; thuốc bột; thuốc cốm; dung dịch; hỗn dịch; kem; nhũ dịch mỡ. * Thuốc vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ (dung dịch, hỗn dịch, nhũ dịch nhỏ mắt); kem, mỡ, gel tra mắt.	PICs-GMP	20132014001962 15	26/01/2016	26/01/2017	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
6	PT.AVENTIS PHARMA	Jl. Jenderal Ahmad Yani, Pulo Mas, Pulo Gadung, Jakarta Timur, Indonesia.	* Thuốc không chứa betalactam và không bao gồm thuốc tránh thai, hormon sinh dục và các chất kim tế bào: Viên nén; viên nén bao.	PICs-GMP	4411/CPOB/A/V/15	11/05/2015	31/05/2020	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		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
7	S.C. SANDOZ S.R.L.	Str. Livezeni nr. 7A, 540472, Targu Mures, Jud. Mures, Romania	Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim; thuốc cốm và thuốc bột pha hỗn dịch uống	EU-GMP	004/2016/R O	25/02/2016	26/11/2018	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania	1	
8	Fisiopharma S.R.L	Nucleo Industriale - 84020 Palomonte (SA) Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ chứa corticosteroid, thuốc bột (bao gồm cả corticosteroid). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Dung dịch thể tích nhỏ sản xuất vô trùng có nguồn gốc từ động vật	EU-GMP	IT/61-1/H/2015	16/03/2015	28/11/2017	Italian Medicines Agency AIFA	1	
9	Bayer Pharma AG	Bayer Pharma AG Mullerstrasse 178 13353 Berlin, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn (chai và ống cartridge tiêm truyền); dung dịch thể tích nhỏ (ống và ống tiêm đóng sẵn).	EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2015_0064	30/10/2015	02/09/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
13	Laboratoires Galderma - Alby Sur Cheran	ZI Montdesir, Alby Sur Cheran, 74540, France	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn.	EU-GMP	HPF/FR/246/2015	19/11/2015	04/03/2018	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	1	
16	Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant)	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (2-14), Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan)	Sản phẩm: Daigaku eye drops, Ophthalmic Liquids and Solutions (naphazoline Hydrochloride 0,002%, Chlorpheniramine maleate 0,01%, Kẽm sulfate hydrate 0,1%, ε-aminocaproic Acid 1,0 %)	Japan-GMP	3120	23/11/2015	23/03/2020	Ministry of Health, Labour and welfare, Japan	1	
17	Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant)	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (2-14), Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan)	Sản phẩm: Sanlein 0,3 ; Ophthalmic Liquids and Solutions, (purified sodium hyaluronate 3 mg/ml)	Japan-GMP	3118	23/11/2015	23/03/2020	Ministry of Health, Labour and welfare, Japan	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
18	Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant)	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (2-14), Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan)	Sản phẩm: Oflovid, Ophthalmic Liquids and Solutions , (ofloxacin 3 mg/ml)	Japan-GMP	3606	12/11/2015	23/03/2020	Ministry of Health, Labour and welfare, Japan	1	
19	Oncotec Pharma Produktion GmbH	Oncotec Pharma Produktion GmbH Am Pharmapark 06861 Dessau-Rosslau, Germany	* Thuốc vô trùng chứa chất độc tế bào/ chất kim tế bào: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn.	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2015_0042	20/10/2015	19/11/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
20	S.C. AC Helcor S.R.L.	Str. Dr. Victor Babes nr. 62, Loc. Baia Mare, Municipiul Baia Mare, Jud. Maramures, cod 430083, Romania	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên bao; viên bao phim; viên nén.	EU GMP	041/2015/RO	06/11/2015	15/07/2018	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania	1	
21	Glenmark Pharmaceuticals Ltd.	Plot No E-37/39, M.I.D.C., Industrial Estate, Satpur, Nasik-422 007, India.	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; bột dùng ngoài da; dạng bào chế bán rắn (kem, mỡ, gel); viên nén; viên nén bao phim.	PIC/S-GMP	001/2016/SAUMP/GMP	16/02/2016	17/12/2018	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
22	Baliarda S.A.	Saavedra 1260/62 (Zip code C1247AAA), of the City of Buenos Aires, Argentine Republic	* Thuốc không vô trùng không chứa kháng sinh betalactam, chất kim tế bào, chất có hoạt tính hormon: Viên nén; viên bao; viên nang cứng; thuốc bột, thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn; thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng.	PIC/S-GMP	20132014001805-15	17/11/2015	17/11/2016	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
23	PT. Dixa Medica	Jl. Jend. Bambang Utuyo No. 138 Palembang, Indonesia	* Thuốc không chứa kháng sinh nhóm β -Lactam: Viên nang mềm.	PIC/s-GMP	4021/CPOB/A/X/13	08/10/2013	08/10/2018	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
			* Thuốc không chứa kháng sinh nhóm β -Lactam (Không bao gồm thuốc tránh thai, hóc môn sinh dục và thuốc độc tế bào): Viên nén, viên bao.		4676/CPOB/A/I/16					
			* Thuốc không chứa kháng sinh nhóm β -Lactam: Viên nén sủi bọt.		4677/CPOB/A/I/16					

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
			* Thuốc không chứa kháng sinh nhóm β -Lactam (Không bao gồm thuốc tránh thai, hóc môn sinh dục và thuốc độc tế bào): Viên nang cứng. * Thuốc không chứa kháng sinh nhóm β -Lactam: Thuốc bột uống. * Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: Viên nén, viên bao. * Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: Viên nang cứng. * Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: Thuốc bột uống. * Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: Thuốc bột pha tiêm.		4678/CPOB/A/I/16 4679/CPOB/A/I/16 4680/CPOB/A/I/16 4681/CPOB/A/I/16 4682/CPOB/A/I/16 4683/CPOB/A/I/16	26/01/2016	02/02/2021			
24	Công ty cổ phần dược phẩm Savi	Lô Z01-02-03a, KCN/KCX Tân Thuận, Phường Tân Thuận Đông, Q7, TP HCM, Việt Nam	Thuốc viên nén bao phim	GMP-Nhật Bản	Number of Accreditation: AG11000002; System Filing Number: 5122708036691	08/02/2016	31/08/2020	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan		2
25	Bayer Inc.	3535 Route Trans Canada Highway, Pointe-Claire, Quebec, Canada, H9R 1B4	Sản phẩm: Thuốc mỡ Diprosalic (Betamethason 0.5mg/g; Salicylic acid 30mg/g)	Canada-GMP	61857	24/11/2015	24/11/2016	Canada Health Products and Food Branch Inspectorate	1	
26	Glaxo Operations UK Ltd Trading as Glaxo Wellcome Operations	Harmire Road, Barnard Castle, Durham, DL12 8DT, United Kingdom	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn; viên nén * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học; thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật; thuốc chứa steroid, chống khuẩn, chống nấm.	EU-GMP	UK MIA 4 Insp GMP/IMP 4/3848-0028	12/11/2014	15/09/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	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
27	SmithKline Beecham Ltd T\A SmithKline Beecham Pharmaceuticals	Clarendon Road, Worthing, BN14 8QH, United Kingdom	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc cấy ghép và dạng rắn (bao gồm cả thuốc chứa penicillin). * Thuốc không vô trùng: Viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim); viên nang cứng và viên nén chứa penicillin, Potassium clavulanate/amoxicillin Trihydrate.	EU-GMP	UK MIA 10592 Insp GMP 10592/3922-0031	11/02/2016	09/11/2018	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency MHRA	1	
28	Merck Sharp & Dohme Corp.	770 Sumneytown Pike, West Point, PA 19486, USA	Sản phẩm: Vắc xin VARIVAX® (Varicella Virus Vaccine Live - Oka/Merck)	US-cGMP	6YP8-G6RE WHO	17/12/2014	16/12/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
29	MSD International GmbH (Singapore Branch)	21 Tuas South Avenue 6, Singapore 637766, Singapore	Thuốc viên nén.	PIC/S-GMP	MLMP1100013	29/11/2015	12/12/2016	Health Sciences Authority (HSA), Singapore		2
30	Sanquin Plasma Products B.V.	Plesmanlaan 125, Amsterdam, 1066CX, Netherlands	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Chế phẩm từ máu. * Dược chất: Albumin; Apotransferrin; Factor IX; Factor VIII; Human Anti-D Immunoglobulin; C1-Esterase Inhibitor human; Human Hepatitis B Immunoglobulin; Human Normal Immunoglobulin; Human Prothrombin Complex; Human Tetanus Immunoglobulin; Human Varicella Immunoglobulin.	EU GMP	NL/H 16/1007878	15/02/2016	07/01/2019	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	
32	Merck Sharp & Dohme B.V.	Waarderweg 39, HAARLEM, 2031BN, Netherlands	* Thuốc không vô trùng: Thuốc bột; viên nén.	EU GMP	NL/H 15/1006689	21/12/2015	09/09/2018	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	
33	Merck Sharp & Dohme Corp.	770 Sumneytown Pike, PO Box 4, West Point, PA 19486, USA	Sản phẩm: Vắc xin M-M-R®II (Measles, Mumps and Rubella Virus Vaccine Live, MSD)	US cGMP	JY92-A553 WHO	14/04/2015	13/04/2017	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
34	ILDONG Pharmaceutical Co., Ltd.	25, Gongdan 1-ro, Anseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: thuốc cốt; viên nén; viên nang cứng; viên ngậm; siro khô. * Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: Viên nén; viên nang cứng; thuốc bột; siro khô; thuốc tiêm. * Thuốc độc tế bào chống ung thư: Viên nén; viên nang cứng; thuốc tiêm.	PIC/S GMP	2016-D1-0540	11/02/2016	13/07/2018	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
35	S.C. Infomed Fluids S.R.L.	Str. Theodor Pallady nr. 50, sector 3, Bucuresti cod 032266, Romania	* Thuốc vô trùng tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn.	EU GMP	042/2015/R O	06/11/2015	09/07/2018	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania	1	
36	Mitim S.R.L.	Via Cacciamali, 34-38 - 25125 Brescia (BS), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng, chứa kháng sinh Penicillin và Cephalosporin: Thuốc đông khô; thuốc bột pha tiêm. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả sản phẩm tách chiết từ động vật). * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chứa kháng sinh Penicillin, sản phẩm tách chiết từ động vật); thuốc uống dạng lỏng (bao gồm cả sản phẩm tách chiết từ động vật); thuốc bột và thuốc cốt (chứa kháng sinh Penicillin); dạng bào chế bán rắn; viên nén (chứa kháng sinh Penicillin). * Thuốc sinh học: Sản phẩm tách chiết từ mô, tế bào động vật.	EU-GMP	IT/248-10/H/2015	11/02/2015	15/01/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
Đợt 39 (theo Công văn số 6361/QLD-CL ngày 22/04/2016 của Cục Quản lý Dược)										
1	Sanofi Winthrop Industrie	56 route de Choisy au Bac, COMPIEGNE, 60205, France	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; + Viên nén (bao gồm cả chất có hoạt tính hormon corticosteroid, kháng sinh β -lactam); + Viên nén bao phim (bao gồm cả kháng sinh β - lactam); + Viên nhai; + Viên sủi chứa chất có hoạt tính hormon corticosteroid; + Bột pha dung dịch uống; + Bột pha hỗn dịch uống chứa kháng sinh β -lactam.	EU-GMP	HPF/FR/267/15	04/12/2015	07/12/2016	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	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
2	Auronext Pharma Pvt. Ltd	A-1128, RIICO Industrial Area, Phase-III, Bhiwadi, District Alwar, Pincode 301019, Rajasthan, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc dạng rắn và cấy ghép chứa kháng sinh beta lactam; cụ thể các sản phẩm: Meropenem 500mg; Meropenem 1g; Doripenem pha tiêm 500mg/ ống; Doripenem pha tiêm 250mg/ ống	EU-GMP	FT020/MH/01/2014	29/08/2014	15/11/2016	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal		2
3	Auronext Pharma Pvt. Ltd	A-1128, RIICO Industrial Area, Phase-III, Bhiwadi, District Alwar, Pincode 301019, Rajasthan, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha tiêm; thuốc cấy ghép và dạng rắn; cụ thể các sản phẩm: Inemplus (imipenem và cilastatin bột pha dung dịch tiêm 500mg); Inemplus (imipenem và cilastatin bột pha dung dịch tiêm 250mg); Merogram (meropenem bột pha tiêm 1000mg); Merogram (meropenem bột pha tiêm 500mg)	PICS-GMP	016/2014/S AUMP/GMP	30/04/2014	23/01/2017	Ukrainian State Administration on Medicinal Products (SAUMP)		2
4	ExtractumPharma Zrt./ ExtractumPharma Co. Ltd	IV. Korzet 6., Kunfeherto, 6413, Hungary	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc bột và thuốc cốm; viên nén, viên nén bao phim.	EU-GMP	OGYI/3726-2/2015	02/02/2015	09/01/2017	National Institute for Quality and Organization Development in Healthcare and Medicines, Hungary	1	
5	Eli Lilly and Company	Indianapolis, IN 46285, USA	Sản phẩm: ALIMTA® (Pemetrexed for Injection), 500mg	US-GMP	11-0034-2016-02-VN	11/12/2015	11/12/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
6	Swiss Parenterals Pvt. Ltd	Unit-II Plot No. 402, 412-414, Kerala Industrial Estate, G.I.D.C., Nr. Bavla Ahmedabad – 382 220, Gujarat, India	* Thuốc vô trùng: Thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh cephalosporin	PICS-GMP	MI-2014-CE-01083-1	18/05/2015	05/06/2017	Australian Therapeutic Goods Administration (TGA)		2
7	Egis Pharmaceuticals Plc Site 3	Matyas kiraly ut 65, Kormend, 9900, Hungary	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột, thuốc cốm; thuốc phun mù (bao gồm cả aerosol chứa kháng sinh và thuốc bột hít); dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn; viên nén (bao gồm cả chứa chất kìm tế bào), viên bao phim.	EU-GMP	OGYI/30922-5/2015	09/09/2015	14/04/2018	National Institute for Quality and Organization Development in Healthcare and Medicines, Hungary	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
8	Farmea	10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orgemont, Angers, 49000, France	*Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn; thuốc đặt; viên nén.	EU-GMP	HPF/FR/238/2015	28/10/2015	21/05/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
9	Sanofi Winthrop Industrie	30-36 avenue Gustave Eiffel, Tours, 37100, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	HPF/FR/253/2015	25/11/2015	12/06/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
10	Ipsen Biopharm Limited	Ash Road Wrexham Industrial Estate Wrexham, CLWYD, LL 13 9UF, United Kingdom.	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô.	EU GMP	UK MIA 3070 Insp GMP/IMP 3070/14720-0038	21/06/2013	21/09/2016	Medicines & Healthcare products Regulatory Agency, United Kingdom	1	
11	Bluepharma - Industria Farmaceutica, S.A	S. Martinho do Bispo, Coimbra, 3045-016, Portugal	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc bột; thuốc cốm; viên nén, viên nén bao phim.	EU GMP	F001/S1/H/001/2016	05/02/2016	28/10/2018	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
12	Catalent Belgium S.A	Font Saint Landry 10, Bruxelles, 1120, Belgium	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. - Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Sản phẩm miễn dịch; sản phẩm công nghệ sinh học; Chế phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	BE/GMP/2014/063	05/12/2014	07/08/2017	Federal Agency for Medicines and Health Products of Belgium	1	
13	Panacea Biotech Ltd. Formulation Plant	Panacea Biotech Ltd. Malpur, Baddi, Tehsil Nalagar, District Solan, 173 205, Himachal Pradesh, India	Sản phẩm: viên nang cứng Tacrolimus 0,5mg/ 1,0mg/ 5,0 mg	EU-GMP	DE_SL_01_GMP_2015_0048	11/12/2015	09/12/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
14	Purzer Pharmaceutical Co., Ltd., Guanyin Plant	No. 26, Datong 1st Rd., Caota Village, Guanyin Township, Taoyuan County 328, Taiwan	* Thuốc không vô trùng: dung dịch thuốc; dạng bào chế bán rắn (thuốc mỡ, thuốc kem); dạng bào chế rắn (viên bao phim, viên nén, thuốc bột, thuốc cốm, viên nang).	PIC/S-GMP	2700	26/01/2016	21/01/2019	Ministry of Health and Welfare, Taiwan		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
15	Roche Diagnostics GmbH	Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. - Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Sản phẩm công nghệ sinh học (kháng thể đơn dòng bằng công nghệ gen, Epoetin beta, Peginterferon alfa-2a và methoxypolyethyleneglycol-epoetin beta).	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0131	05/11/2015	05/08/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
16	Allergan Sales, LLC	8301 Mars Drive, Waco, Texas, 76712, United States (*Cách viết khác: Waco, Texas (TX) 76712 - USA)	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: Dạng bào chế bán rắn, dung dịch thể tích nhỏ (thuốc nhỏ mắt). * Thuốc không vô trùng: dạng bào chế bán rắn.	EU GMP	2015/10967	19/11/2015	17/09/2018	Health Products Regulatory Authority of Ireland	1	
17	Swiss Caps AG	Husenstrasse 35, 9533 Kirchberg, Switzerland	Viên nang mềm (bao gồm cả thuốc chứa hormon, ester của acid béo, dẫn xuất Vitamin D và Retinoic).	PIC/S-GMP	16-0404	01/03/2016	09/04/2018	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
18	Daewon Pharm Co., Ltd.	24, Jeyakongdan 1-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Viên nén, viên nang, si rô khô; * Thuốc tiêm; * Thuốc uống dạng lỏng: Sirô (dạng lỏng), hỗn dịch; * Hỗn dịch chứa hormon sinh dục.	PIC/S-GMP	2015-D1-2907	29/10/2015	15/09/2018	Cơ quan thẩm quyền Hàn Quốc		2
19	Apotex INC	Etobicoke site 50 Steinway Blvd, Etobicoke, On, Canada, M9W 6Y3	* Thuốc không vô trùng: Viên nang; viên nén; viên nén bao phim.	Canada-GMP	100375-F	05/03/2015	13/05/2017	Health Products and Food Branch Inspectorate (HPFBI), Canada	1	
21	AstraZeneca AB	PET Freeze Dried and Pumpspray, Forskargatan 18 och Gärtunavägen, Södertälje, 15185, Sweden (* Địa chỉ chung: Sodertalje, 15185, Sweden)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô; * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	5.9.1-2015-043270	22/05/2015	13/01/2018	Swedish Medical Products Agency (MPA)	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
23	Samchundang Pharm. Co., LTD	71, Jeyakgongdan 2-Gil, Hyangnam-Eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Korea	* Thuốc không vô trùng: viên nén; viên nang; sirô khô; * Thuốc tiêm; * Dung dịch nhỏ mắt; * Dung dịch nhỏ mũi.	PIC/S-GMP	2015-D1-3124	17/11/2015	24/08/2018	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
24	Laboratorio Francisco Durban, S.A	Polígono Industrial La Redonda, C/IX, No.2, El Ejido 04710 (Almería), Spain	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc bột, viên nén, viên nén bao phim.	EU-GMP	ES/033HV/16	16/02/2016	17/05/2017	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
25	Baxter AG	Industriestrasse 67, 1221 Wien, Austria (các khu vực sản xuất: Lange Allee 8; Lange Allee 24; Lange Allee 51; Industriestrasse 20; Industriestrasse 72; Industriestrasse131; Benatzkygasse 2-6; Pasettistrasse 76)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc sinh học: chế phẩm từ máu; thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học; thuốc có nguồn gốc từ người và động vật.	EU-GMP	INS-480001-0142-001 (2/2)	11/12/2015	15/06/2018	Austrian Medicines and Medical Devices Agency (AGES)	1	
26	Kyongbo Pharmaceutical Co., Ltd	174, Sirok-ro, Asan-si, Chungcheongnam-do, Korea	Viên nén, viên nang, siro thuốc; Thuốc bột pha tiêm sản xuất vô trùng (chứa cephalosporin).	PIC/S-GMP	2015-G1-2181	30/09/2015	30/09/2017	Daejeon Regional Food & Drug Administration		2
27	UNITHER INDUSTRIES - GANNAT	Zone Industrielle le Malcourlet, GANNAT, 03800, France	* Thuốc không vô trùng: Viên đặt chứa hormone hay hoạt chất có hoạt tính hormone; Viên nén. * Thuốc từ dược liệu.	EU-GMP	HPF/FR/260/2015	25/11/2015	16/05/2017	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
28	Leo Pharma A/S	Industriparken 55, Ballerup, 2750, Denmark	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ; acid fusidic vô trùng. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; thuốc không vô trùng khác (Gaze band-aids). * Thuốc sinh học: + Thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật. + acid fusidic không vô trùng.	EU-GMP	DK H 00062515	14/09/2015	21/05/2018	Danish Health and Medicines Authority, Denmark	1	
Đợt 40 (theo Công văn số 7483/QLD-CL ngày 12/05/2016 của Cục Quản lý Dược)										
1	S.C. MEBRA S.R.L	Str. Ariudului nr.92, Sat Bod, cod 507015, Jud. Brasov, Romania	* Thuốc không vô trùng: Thuốc phun mù.	EU-GMP	030/2015/R O	18/08/2015	22/05/2018	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania	1	
2	Atabay Kimya Sanayi ve Ticaret A.S.	Atabay Kimya Sanayi ve Ticaret A.S. Acibadem, Koftunci Sokak No.1, 34718, Kadikoy, Istanbul, Turkey	* Thuốc không vô trùng: Viên nén chứa Paracetamol.	EU-GMP	DE_RP_01_GMP_2015_0049	13/10/2015	21/05/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
3	G.L. Pharma GmbH	Arnethgasse 3/ Gansterergasse 9-13/ Gansterergasse 12 1160 Wien - Austria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn, thuốc đặt * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	INS-480728-0034-001	08/08/2014	27/08/2017	Federal Office for Safety in Health Care, Austria	1	
4	Inventia Healthcare Private Limited	F1-F1/1 Additional Ambernath MIDC, Ambernath (East) District Thane Maharashtra In-421 506 India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén	EU-GMP	UK GMP 40387 Insp GMP 40387/4511 564-0004	31/03/2016	12/01/2019	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
5	Baxter SA	Boulevard René Branquart 80, Lessines, 7860, Belgium	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ, nhũ dịch/nhũ tương tiêm truyền.	EU-GMP	BE/GMP/20 15/118	23/02/2016	20/11/2018	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
6	Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.P.A	Via De Ambrosiis 2/6 - 15067 Novi Ligure (AL), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô (chứa hoạt chất là dẫn chất hoặc chiết xuất từ mô, tế bào động vật), dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, viên nén * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ động vật.	EU-GMP	IT/40- 1/H/2016	02/09/2016	14/05/2018	AIFA Italian Medicines Agency	1	
7	Bayer Weimar GmbH und Co.KG	Bayer Weimar GmbH und Co.KG Dobereinerstrabe 20, 99427 Weimar, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nén (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	DE_TH_01H _GMP_2015- 001	12/08/2015	08/03/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
8	Laboratoire Aguettant	Lieu-dit Chantecaille, CHAMPAGNE, 07340, France	* Thuốc vô trùng: - Thuốc vô trùng có tiết trùng cuối: + Dung dịch thể tích lớn + Dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	HPF/FR/51/ 2016	26/02/2016	22/02/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
9	Merck S.A. de C.V. (cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Merck S.A. de C.V., Calle 5 No. 7, Naucalpan de Juárez, Edo. De México, C.P. 53370, Mexico	Sản phẩm: Viên nén Euthyrox (50 microgram, 100 microgram) Tên tại Việt Nam: Levothyrox 50 microgram, Levothyrox 100 microgram	EU-GMP	DE_HE_01_ GMP_2015_ 0083	24/08/2015	28/11/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
	Merck KGaA (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt, Germany			DE_HE_01_ GMP_2015_ 0114	20/10/2015				
10	MSN Laboratories Private Ltd.	Plot No 42, Anrich Industrial Estate, Bollaram, Medak District - 502 325, Telangana, India	* Thuốc vô trùng: Thuốc tiêm tiết trùng cuối Ramgic (Tramadol Hydrochloride Injection 50 mg/mL, 2mL ampoule); * Thuốc không vô trùng: Viên bao phim Floxsafe 400 (Moxifloxacin Tablets 400mg).	PIC/S-GMP	2363	18/12/2015	17/04/2018	Taiwan Food and Drug Administration (TFDA)		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	Janssen Cilag S.P.A.	Via C. Janssen (loc. Borgo S. Michelle), 04100 Latina (LT), Italy	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc phun mù, viên nén.	EU GMP	IT/267-1/H/2015	17/11/2015	29/05/2018	AIFA Italian Medicines Agency	1	
12	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l	Via Sette Santi, 3-50131 Firenze, Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Thuốc có nguồn gốc từ động vật (dạng bào chế bán rắn). * Thuốc không vô trùng: Dạng bào chế bán rắn (Fastum Gel (Ketoprofen 2,5g/100 g Gel)).	EU GMP	IT/101-3/H/2015	05/12/2015	11/07/2017	AIFA Italian Medicines Agency	1	
13	Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant)	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan)	Sản phẩm: Sanlein Mini ; Ophthalmic Liquids and Solutions, (purified sodium hyaluronate 1 mg/ml)	Japan-GMP	3127	23/10/2015	23/03/2020	Pharmaceutical safety and enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
14	Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant)	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan)	Sản phẩm: Sanlein Mini 0.3 ; Ophthalmic Liquids and Solutions, (purified sodium hyaluronate 3 mg/ml)	Japan-GMP	3128	23/10/2015	23/03/2020	Pharmaceutical safety and enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
15	Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A	Estrada Consiglieri Pedroso, no. 69-B, Queluz de Baixo, 2730-055 Barcarena, Portugal	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc đạn đặt âm đạo; thuốc bột; thuốc cổm; thuốc dạng bán rắn; thuốc đặt; viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	F021/S1/MH/001/2015	29/04/2015	18/09/2017	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
16	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	3681/06.08.00.04/2015	03/08/2015	26/03/2018	Finnish Medicines Agency (FIMEA)	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
17	Les Laboratoires Servier Industrie - Gidy	905 route de Saran, Gidy, 45520, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tính đối với khả năng sinh sản); thuốc cốm pha hỗn dịch/dung dịch uống; vi cốm (microgranules); viên nén, viên nén bao phim, viên nén bao đường (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tính đối với khả năng sinh sản).	EU GMP	HPF/FR/66/2016	18/03/2016	27/11/2018	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
18	Omega Laboratories Ltd	10850 Hamon Montreal, Quebec, Canada, H3M 3A2	Sản phẩm: Dung dịch tiêm Octreotide Acetate Omega 100mcg/ml (Octreotide acetate 100mcg/ml) Tên tại Việt Nam: DBL Octreotide 0.1mg/ml	PIC/S GMP	61746	06/11/2015	06/11/2016	Health Products and Food Branch Inspectorate (HPFBI), Canada	1	
19	Ginsana SA	Via Mulini, 6934 Bioggio, Switzerland	Sản phẩm: Thuốc sirô Pharmaton Kiddi.	PIC/S-GMP	16-0568	22/03/2016	16/10/2017	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
20	Biomedica spol. S r.o	Biomedica, spol s r.o. divize Horatev, Horatev 104, 289 12 Nymburk, Czech Republic	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn. * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng; viên nén, viên nén bao phim; thuốc bột.	EU-GMP	sukls149394/2014	13/03/2015	17/10/2017	State Institute for Drug Control (SÚKL), Czech Republic	1	
21	Schering-Plough Labo NV	Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, 2220, Belgium	* Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU GMP	BE/GMP/2015/111	08/03/2016	03/12/2018	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
22	Pfizer Ireland Pharmaceuticals	Little Connell, Newbridge, Co. Kildare, Ireland	* Thuốc không vô trùng bao gồm cả thuốc chứa chất có hoạt tính học môn: Viên nang cứng; viên nén.	EU GMP	9409	27/11/2015	10/07/2018	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
23	Pierre Fabre Medicament Production (Cơ sở sản xuất)	Aquitaine Pharm International 1, Avenue du Bearn 64320 IDRON, France	Sản phẩm: Thuốc bột đông khô Cernevit	EU -GMP	HPF/FR/238/2014	30/10/2014	29/08/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
	Baxter SA (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng lô)	Boulevard Rene Branquart 80, Lessines, 7860, Belgium		EU GMP	BE/GMP/2015/118	23/02/2016		Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium		

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	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	Bruningstrasse 50, D-65926 Frankfurt am Main, Germany	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm, tiêm truyền Tavanic 5mg/ml (lọ 50ml: 250mg Levofloxacin; lọ 100ml: 500mg Levofloxacin).	EU-GMP	DE HM 104; DE HM 105	28/08/2014	26/08/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
26	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	Industriepark Höchst, Brüningstraße 50, D-65926 Frankfurt am Main, Germany.	Sản phẩm: Thuốc tiêm dạng bút Lantus (Insulin glargine 300 IU/3ml). Tên tại Việt Nam: Lantus Solostar.	EU-GMP	02/15/8539 6	26/02/2015	26/08/2017	EMA European Medicines Agency	1	
27	Atlantic Pharma - Producoes Farmaceuticas, S.A.	Rua da Tapada Grande, no. 2, Abrunheira, Sintra, 2710-089, Portugal	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột và thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn; viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	F036/S1/MH/001/2016	25/01/2016	16/10/2018	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
28	Baxter Pharmaceutical Solutions LLC	PO BOX 3068, 927 South Curry Pike, Bloomington, IN 47402, United States	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch.	EU-GMP	UK GMP 18058 Insp GMP 18058/1036 7-0010	08/08/2014	14/04/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
29	Janssen Cilag Manufacturing LLC	State Road 933 Km 0.1, Mamey Ward, Gurabo, Portorico, 00778-9, USA	Sản phẩm: Viên nén giải phóng kéo dài Concerta (Methylphenidate HCL: 18mg, 27mg, 36 mg và 54 mg).	US-GMP	11-0155-2016-03-VN	12/09/2015	12/09/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	AndersonBrecon Inc. (Cơ sở đóng gói)	4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois 61109 USA								
30	Myungmoon Pharmaceutical Co., Ltd.	26, Jeyakongdan 2-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc uống: viên nén; viên nang. * Thuốc tiêm: Dung dịch thuốc tiêm; Thuốc đông khô để pha dung dịch tiêm truyền; Thuốc tiêm bột. * Thuốc dùng ngoài: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Aerosols; Miếng dán ngoài da. * Thuốc chứa hormon sinh dục.	PIC/S-GMP	2016-D1-0870	14/03/2016	16/02/2019	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety - Ministry of Food and Drug Safety of Korea		2
31	Lilly France - Fegersheim	Zone Industrielle, 2 rue du Colonel Lilly, Fegersheim, 67640, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (chứa hormon); dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon). * Thuốc sinh học: Thuốc công nghệ sinh học.	EU GMP	HPF/FR/46/2016	19/02/2016	23/10/2017	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	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
Đợt 41 (theo Công văn số 9375/QLD-CL ngày 10/06/2016 của Cục Quản lý Dược)										
1	SANOFI S.P.A	Viale Europa, 11-21040 Origgio (VA), Italia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Viên nén; Thuốc bột, thuốc cốm * Thuốc sinh học: Chế phẩm sinh học. Viên nang cứng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc bột, thuốc cốm.	EU-GMP	IT/54-4/H/2015	06/03/2015	04/10/2016	Italian Medicines Agency AIFA	1	
2	Facta Farmaceutical S.P.A. (Cơ sở sản xuất thành phẩm và xuất xưởng)	Nucleo Industriale S. Atto (loc. S. Nicolo' A Tordino) - 64100 Teramo (TE), Italia	Sản phẩm: thuốc tiêm Merugold I.V (Meropenem 1000mg).	EU-GMP	IT/276-1/H/2014	20/10/2014	26/06/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	ACS Dobfar S.P.A. (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	V.Le Addetta 4/12 -20067 Tribiano (MI), Italia			IT/253-1/H/2015	05/11/2015				
3	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm và đóng gói: EVER Pharma Jena GmbH	Otto-Schott-Str. 15, 07745 Jena, Germany	Sản phẩm: dung dịch tiêm Porcine Brain Derived Peptide (Cerebrolysin 215,2mg)	EU-GMP	DE_TH_01H_GMP_2014_0023	20/08/2014	26/03/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Cơ sở xuất xưởng: EVER Neuro Pharma GmbH	Oberburgau 3, 4866 Unterach am Attersee, Austria		EU-GMP	INS-482197-0035-001 (6/10)	08/08/2014		Austrian Federal Office for Safety in Health Care		
4	MEDOCHÉMIE (AMPOULE INJECTABLE FACILITY)	48 Iapetou Street, Agios Athanassios Industrial Area, 4101 Agios Athanassios, Limassol, Cyprus	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc vô trùng có tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	MED07/2015/001	04/02/2015	06/11/2017	Pharmaceutical Services - Ministry of Health, Cyprus	1	
5	Qilu Pharmaceutical Co. Ltd	NO. 317 XINLUO ROAD HIGH-TECH ZONE JINAN SHANDONG PROVINCE CN-250101 CHINA	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột pha tiêm.	EU-GMP	UK GMP 23083 Insp GMP 23083/1880 916 -0001	08/10/2015	03/08/2018	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
6	Synmosa Biopharma Corporation, Synmosa Plant	No. 6, kuang Yeh 1st Road, Hu-Kuo Hsiang, Hsin-Chu Ind. Park, Hsin Chu Hsien, Taiwan, R.O.C	* Thuốc không vô trùng: hỗn dịch; dung dịch; thuốc phun mù; viên nén bao đường; viên nén bao phim; viên nén; thuốc bột; viên nang. * Dược chất hormon (sản xuất viên nén bao phim)	PIC/S-GMP	2672	08/01/2016	23/12/2018	Department of Health, Taiwan, R.O.C		2
7	Recipharm Strängnäs AB	Mariefredsvägen 35, Strängnäs, 64541, Sweden	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nén bao phim chứa Penicillin.	EU-GMP	5.9.1-2016-030896	27/04/2016	29/08/2016	Medical Products Agency (MPA), Sweden	1	
8	Actavis Italy S.p.a	Via Pasteur, 10-20014 Nerviano (MI) Italia	*Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào).; dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào). - Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào; hormon sinh dục hoặc chất có hoạt tính hormon sinh dục). * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào); thuốc uống dạng lỏng (chứa hormon sinh dục hoặc chất có hoạt tính hormon sinh dục). * Thuốc sinh học: chế phẩm công nghệ sinh học protein tái tổ hợp.	EU-GMP	IT/218-1/H/2015	13/10/2015	19/03/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
9	Niche Generics Limited	Unit 5, 151 Baldoyle Industrial Estate, Dublin 13, Ireland	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	2015/9267/M1012	06/01/2016	10/04/2018	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
10	Patheon Italia S.P.A	Viale G.B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô (DNA/Protein tái tổ hợp; hormon sinh dục và hormon khác, prostaglandin/cytokine); dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc bột; thuốc cốm. * Thuốc sinh học: DNA/protein tái tổ hợp.	EU-GMP	IT/60-5/H/2015	19/04/2016	20/06/2017	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
11	KRKA, d.d., Novo mesto	Smarjeska cesta 6, Novo mesto, 8501, Slovenia	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim; thuốc cốm; thuốc bột; pellet; thuốc ngậm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng (chứa corticoid); thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đặt; viên nén (chứa corticoid).	EU-GMP	401-7/2016-4	06/05/2016	31/03/2019	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)	1	
12	Contract manufacturing & Packgaking Services Pty Ltd	20-22 Long Street, Smithfield NSW, 2164, Australia	* Thuốc không vô trùng (chứa dược liệu, vitamin, chất khoáng, chất bổ sung dinh dưỡng): viên nén bao phim, viên nang cứng, thuốc kem, thuốc mỡ, gel.	PIC/S-GMP	MI-2015-LI-00604-1	19/01/2015	04/09/2017	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
13	Tedec-Meiji Farma, S.A	Ctra. M-300, Km. 30,500, Alcala de Henares 28802 Madrid Espana, Spain	* 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: Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc hướng tâm thần); thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế rắn khác (thuốc bột; thuốc cốm; pellet) (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh betalactam); thuốc đặt; viên nén và viên bao (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh betalactam).	EU-GMP	ES/048HVI/16	15/03/2016	30/11/2018	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
15	DMS Farmaceutici S.p.A	Via Provinciale Per Lecco, 78-22038 Tavernerio (CO), Italy	Thuốc không vô trùng: Dung dịch uống, thuốc đạn	EU GMP	IT/90-3/H/2015	20/04/2015	29/10/2017	AIFA Italian Medicines Agency	1	
16	Ferring pharmaceuticals (China) Co., Ltd.	Ferring pharmaceuticals (China) Co., Ltd. No. 6, Hui Ling Lu (Ferring Road), National Health Technology Park, 528437 Zhongshan city, Guangdong Province, China	* Thuốc không vô trùng: thuốc cốm (bột pha dung dịch uống)	EU GMP	DE_SH_01_GMP_2016_0008	14/03/2016	07/01/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
17	Probiotec Pharma Pty Limited	83 Cherry Lane Laverton North Vic 3026, Australia	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; thuốc dạng bán rắn (kem, gel, thuốc mỡ); viên nang cứng, viên nén, dầu xoa; thuốc hít; thuốc bột; thuốc cốm sủi bọt; nước súc miệng; hỗn dịch; thuốc xịt; thuốc bôi da.	PIC/S-GMP	MI-2016-LI-04109-1	21/04/2016	12/08/2017	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	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
18	Cooper S.A.	64 Aristovoulou str., Athens, 11853, Greece	* Thuốc vô trùng không tiết trùng cuối: + Dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc dạng rắn và cấy ghép (chứa kháng sinh betalactam); * Thuốc vô trùng có tiết trùng cuối: + Dung dịch thể tích lớn; + Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng	EU-GMP	18069/21-3-2016	11/04/2016	09/02/2019	National Organization for Medicines of Greece	1	
19	Cơ sở sản xuất: Purdue Pharmaceuticals L.P	4701 Purdue Drive, Wilson, NC 27893, USA	* Các thuốc viên nén giải phóng kéo dài: + Oxycontin 10mg (hoạt chất Oxycodone HCl 10mg); + Oxycontin 15mg (hoạt chất Oxycodone HCl 15mg); + Oxycontin 20mg (hoạt chất Oxycodone HCl 20mg); + Oxycontin 30mg (hoạt chất Oxycodone HCl 30mg); + Oxycontin 40mg (hoạt chất Oxycodone HCl 40mg); + Oxycontin 60mg (hoạt chất Oxycodone HCl 60mg); + Oxycontin 80mg (hoạt chất Oxycodone HCl 80mg).	US-GMP	01-0043-2016-07-VN 01-0043-2016-06-VN 01-0043-2016-04-VN 01-0043-2016-05-VN 01-0043-2016-03-VN 01-0043-2016-02-VN 01-0043-2016-01-VN	05/02/2016	05/02/2018	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Cơ sở đóng gói: Sharp Corporation	47451 Keebler Way, Allentown, PA 18106, USA								
20	Boehringer Ingelheim Espana, SA	c/ Prat de la Riba, 50, 08174 Sant Cugat Del Valles (Barcelona), Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	NCF/1612/01/CAT	01/03/2016	22/01/2019	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	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
21	Biosidus S.A.	Av. De los Quilmes 137 (Zip Code B1883FBI), Bernal Oeste, Quilmes, Province of Buenos Aires Argentina Republic	Dung dịch tiêm, bột đông khô pha tiêm (bao gồm hoạt chất công nghệ sinh học, không chứa beta lactam và chất kim tế bào, chất có hoạt tính hormon); bột pha hỗn dịch uống chứa hoạt chất có nguồn gốc sinh học.	PICS GMP	20132014 000291 16	18/03/2016	18/03/2017	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
22	GlaxoSmithKline Biologicals SA	Rue de l'Institut 89, Rixensart, B-1330, Belgium	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn, thuốc đông khô, dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc sinh học: các sản phẩm miễn dịch các sản phẩm công nghệ sinh học.	EU-GMP	BE/GMP/20 14/011	23/05/2014	20/02/2017	Federal Agency for Medicines and Health Products, Belgium	1	
23	Astellas Ireland Co. Ltd	Killorglin, Co. Kerry, Ireland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng.	EU GMP	10920	08/01/2016	16/10/2018	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
24	Stada - VN Joint Venture Co., Ltd.	Stada- VN Joint Venture Co. Ltd.	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén (bao gồm cả viên bao); viên sủi.	EU-GMP	DE_HE_01_ GMP_2016_			Cơ quan thẩm quyền Đức		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
		Binh Duong Branch, 40 Tu Do Avenue, Vietnam - Singapore Industrial Park, Thuan An, Binh Duong Province, Viet Nam	Sản phẩm được xét nhóm thầu 1 (lưu hành tại Đức): + Viên bao phim Bisoprolol Stada 5mg (Bisoprolol fumarat 5mg); + Viên bao phim Bisoplus Stada 5mg/ 12,5mg (Bisoprolol furamat 5mg, Hydrochlorothiazid 12,5mg); + Viên bao phim Bisoplus Stada 10mg/25mg (Bisoprolol furamat 10mg, Hydrochlorothiazid 25mg); + Viên nén Lisinopril Stada 10mg (Lisinopril 10mg); + Viên nén Lisiplus Stada 10mg/12,5mg (Lisinopril 10mg, Hydrochlorothiazid 12,5mg) + Viên nén Lisiplus Stada 20mg/12,5mg (Lisinopril 20mg, Hydrochlorothiazid 12,5mg); + Viên bao phim Losartan Stada 50mg (Losartan Kali 50mg); + Viên bao phim Metformin Stada 500mg (Metformin hydroclorid 500mg); + Viên bao phim Metformin Stada 850mg (Metformin hydroclorid 850mg); + Viên bao phim Pantoprazol Stada 40mg (Tên tại Việt Nam: Pantostad 40); + Viên nén Paracetamol Stada 500mg (Tên tại Việt Nam: Partamol Tab.); + Viên bao phim: Piracetam Stada 800mg (Tên tại Việt Nam: Pracetam 800); + Viên bao phim: Piracetam Stada 1200mg (Tên tại Việt Nam: Pracetam 1200).		0024	26/04/2016	18/03/2019		1	
26	Ipsen Pharma Biotech	Parc d'Activites du Plateau de Signes Chemin departemental No. 402, Signes, 83870, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng (chứa hormon): Thuốc đông khô. + Thuốc tiết trùng cuối (chứa hormon): Dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc cấy ghép và dạng rắn.	EU-GMP	HPF/FR/44/2016	24/02/2016	14/06/2017	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
27	LABORATORIO REIG JOFRE, SA	C/ Jarama 111 Polígono Industrial, Toledo, 45007 Toledo Espana	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc chứa kháng sinh nhóm penicilins và cephalosporin (thuốc bột, thuốc dạng rắn và cấy ghép). * Thuốc không vô trùng: Thuốc chứa kháng sinh nhóm penicilins và cephalosporin (thuốc uống dạng lỏng, thuốc bột, viên nén, viên nang cứng).	EU-GMP	ES/047HVI/16	15/03/2016	13/09/2016	Agency de Medicaments and Sanitary Products - Spain	1	
28	Hemofarm A.D.	Hemofarm A.D. Beogradski put bb Solid Dosage Forms Plant (PCF: Building 5, 6, 7, 15, 16, 26, 70) 26300 Vrsac, Serbia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén (bao gồm cả viên bao phim); viên sủi bột. Sản phẩm cụ thể: viên nén bao phim: Levetiracetam 500mg; Moxifloxacin 400mg, Valsartan 160/25mg.	EU GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0137	14/01/2016	27/11/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
29	Hospira Healthcare India Private Limited	Plot NOS: B3-B4, B5 (part of), B6 (Part of), B11-B18, Sipcot Industrial Park, Irungattukottai, Spiperumbudur, Tamil Nadu, IN-602 105, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; thuốc bột pha hỗn dịch uống.	EU GMP	UK GMP 36736 Insp GMP 36736/1707 035-0003	18/09/2014	16/06/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
30	Zentiva, k.s	U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10 - Dolni Mecholupy, Czech	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dạng bào chế bán rắn (chứa chất kháng sinh nhạy cảm, hormon); dung dịch thể tích nhỏ (hormon); thuốc nhỏ mắt. + 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 (chứa kháng sinh nhạy cảm, hormon); thuốc đạn; viên nén (chứa hormon, enzyme); thuốc bột.	EU GMP	sukls40822/2014	31/07/2014	11/04/2017	State Institute for Drug Control (SÚKL), Czech Republic	1	
33	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 hormon corticosteroid); thuốc bột. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nén.	EU-GMP	IT/101-1/H/2016	22/04/2016	30/01/2018	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
34	Siu Guan Chem. Ind. Co., Ltd	128 Shin Min Road, Chiayi, Taiwan	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thuốc tiêm; hỗn dịch thuốc tiêm. * Thuốc không vô trùng: dung dịch thuốc; thuốc mỡ, thuốc kem; viên nén, viên nén bao phim, viên nang.	PIC/S-GMP	2943	17/05/2016	17/05/2018	Ministry of Health and Welfare, Taiwan		2
35	Merck Sante s.a.s	2 rue du Pressoir Vert, 45400 Semoy, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô. * Thuốc không vô trùng: viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim).	EU-GMP	HPF/FR/23/2016	15/02/2016	12/04/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
36	Merck Serono S.A.	* Succursale d'Aubonne, Zone Industrielle de l'Ouriettaz, 1170 Aubonne, Thụy Sĩ * Centre Industriel, 1267 Coinsins, Thụy Sĩ	Sản phẩm bao gồm cả sản phẩm sinh học sản xuất theo công nghệ tái tổ hợp, lai ghép và kháng thể đơn dòng: * Dạng bào chế rắn: bột đông khô; * Dạng bào chế lỏng: dung môi pha tiêm. * Dược chất tái tổ hợp.	PIC/S-GMP	16-0642	07/04/2016	30/09/2018	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
37	Sanofi-Synthelabo Vietnam Pharmaceutical Shareholding Company	No. 15/6C, Dang Van Bi Street, Thu Duc District, Ho Chi Minh City, Vietnam	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng.	PIC/S GMP	064/16	17/02/2016	22/01/2018	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
38	Mylan Laboratories Limited	F-4, F-12 M.I.D.C., Malegoan, Sinnar, In-422113, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	UK GMP 20807 Insp GMP 20807/2238 2-0007	10/03/2014	11/11/2016	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
39	LEO Laboratories Ltd	285 Cashel Road, Crumlin, Dublin 12, Ireland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dạng bào chế bán rắn. * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc thụ thai khung thắt.	EU GMP	12575	09/02/2016	18/09/2018	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
40	Tilman SA	Zoning Industriel Sud 15, Baillonville, 5377, Belgium	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; trà thuốc. * Thuốc từ dược liệu: Viên nang cứng.	EU GMP	BE/GMP/2014/085	07/01/2015	19/09/2017	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	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
41	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Merck KGaA	Frankfurter Strabe 250, 64293 Darmstadt, Germany	Sản phẩm: + Viên nén bao phim Concor 5mg (bisoprolol fumarate 5mg); + Viên nén bao phim Concor Cor (bisoprolol fumarate 2,5mg); + Viên nén bao phim Lodoz (bisoprolol fumarate 2,5mg + Hydrochlorothiazid 6,25mg); + Viên nén bao phim Lodoz (bisoprolol fumarate 5mg + Hydrochlorothiazid 6,25mg); + Viên nén bao phim Lodoz (bisoprolol fumarate 10mg + Hydrochlorothiazid 6,25mg)	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0114	20/05/2015	07/11/2016	Austrian Federal Office for Safety in Health Care	1	
	Cơ sở đóng gói: Merck KGaA & Co. Werk Spittal	Hoesslgasse 20, 9800 Spittal an der Drau, Austria		EU-GMP	INS-480021-0028-001 (8/10)	20/01/2014		Austrian Federal Office for Safety in Health Care		
42	Biocon Limited	Plot No. 2-4, Phase IV, Bommasandra-Jigani Link Road, Bommasandra Post, Bangalore - 560 099, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô.	PIC/S GMP	069/2014/S AUMP/GMP	23/07/2014	03/06/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
Đợt 42 (theo Công văn số 11609/QLD-CL ngày 23/06/2016 của Cục Quản lý Dược)										
1	Niche Generics Limited	Unit 5, 151 Baldoyle Industrial Estate, Dublin 13, Ireland	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	2015/9267/M1012	06/01/2016	10/04/2018	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
2	Green Cross Corp.	586, Gwahaksaneop 2-ro, Ochang-eup, Cheongwon-gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	Thuốc sinh học: thuốc tiêm (sản phẩm dẫn xuất huyết tương, sản phẩm tái tổ hợp).	PIC/S-GMP	2016-G1-0579	10/03/2016	25/01/2019	Daejeon Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
3	Janssen Biologics B.V.	Einsteinweg 101, LEIDEN, 2333 CB, Netherlands	* Dược chất sinh học: INFliximab, Abciximab, , Golimumab, Ustekinumab, Siltuximab	EU-GMP	NL/H 16/1005175	18/04/2016	31/03/2019	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	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
4	Aurobindo Pharma Limited Unit XII	Survey Number 314, Bachupally (Village), Quthubullapur (mandal), R.R. District, Hyderabad, Andhra Pradesh, Pin code 500 090 India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; thuốc bột pha tiêm/tiêm truyền (Amoxicillin Sodium; Ampicillin Sodium; Ampicillin & Sulbactam; Flucloxacillin Sodium; Piperacillin/Tazobactam). * Thuốc không vô trùng: viên nén (Flucloxacillin; Phenoxymethyl penicillin; Pivmecillinam (Penomax)); viên nang cứng (Amoxicillin; Cloxacillin; Flucloxacillin, Dicloxacilin); thuốc rắn khác: thuốc bột pha hỗn dịch uống (Amoxicillin; Co-amoxiclav; Flucloxacillin); viên bao phim (Co-amoxiclav).	EU-GMP	002905/06.0 8.02.00/2015	07/01/2016	09/10/2018	Finnish Medicines Agency (FIMEA)		2
5	Aurobindo Pharma Ltd Unit VI, Blocks D and E	Sy. No. 329/39 & 329/47, Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District Telangana State, 502307, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (Cephalexin); thuốc bột pha hỗn dịch uống (Cefalexin, Cefprozil, Cefpodoxime proxetil); viên nén (Cefuroxime, Cefalexin, Cefixime, Cefprozil, Cefpodoxime proxetil).	EU-GMP	003721/06.0 8.02.00/2015	07/01/2016	21/10/2018	Finnish Medicines Agency (FIMEA)		2
6	Aurobindo Pharma Ltd - Unit VII	Special Economic Zone, TSIC, Plot No. S1, Sy. Nos., 411, 425, 434, 435 and 458 Green Industrial Park, Polepally Village, Jedcherla Mandal, Mahaboobnagar District, Telangana State, 509302, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nang mềm; pellet; viên nén (bao gồm cả thuốc tránh thai).	EU-GMP	FT002/MH/03/2015	02/12/2015	10/07/2018	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal		2
8	S.A.L.F. SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO	VIA G MAZZINI, 9 - 24069 CENATE SOTTO (BG), ITALIA	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	IT/190-1/H/2014	24/07/2014	21/03/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
9	Grifols Biologicals Inc (Cơ sở sản xuất)	5555 Valley Boulevard, Los Angeles, California, CA 90032, USA	Thuốc tiêm: + Albumin (Human) USP, Albutein® 20% (Albumin: 19-21%); + Albumin (Human) USP, Albutein® 25% (Albumin 23,75-26,25%); Injectable Solution	EU-GMP	5BNP-T6E9 WHO	28/03/2016	27/03/2018	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Grifols Biological Inc (Cơ sở đóng gói và dán nhãn)	13111 Temple Avenue, City of Industry, CA 91746, 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
10	Bipso GmbH	Bipso GmbH Robert-Gerwig-Str.4 78224 Singen Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	DE_BW_01_ GMP_2015_ 0129	03/11/2015	03/06/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
11	Baxter Healthcare SA, Singapore Branch	2 Woodlands Ind Park D Street 2 Singapore 737778	Thuốc vô trùng dạng lỏng (không bao gồm thuốc tiêm)	PIC/S-GMP	M00190	18/04/2016	06/05/2017	Health Sciences Authority, Singapore		2
12	B. Braun Medical, SA	Ctra. De Terrassa, 121 08191 RUBÍ (Barcelona), Spain	* Thuốc vô trùng có tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ; dung dịch thể tích nhỏ (thuốc hướng thần).	EU-GMP	NCF/1615/0 01/CAT - Ampliación	15/04/2016	31/10/2016	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
13	Madaus GmbH - 51101 Köln	Madaus GmbH Lütticher Strasse 5, 53842 Troisdorf, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế rắn khác (thuốc bột, thuốc cốm, pastilles); dạng bào chế bán rắn; viên nén, viên nén bao phim, viên nén bao đường. * Thuốc dược liệu; thuốc vi lượng đồng căn.	EU-GMP	DE_NW_04_ GMP_2015_ 0087	27/01/2016	03/07/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
14	Pharmathen International SA	No.5 Industrial Park Sapes Rodopi Prefecture, Block No 5, Rodopi, 69300, Greece	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	55317/18-8- 2015	22/09/2015	08/07/2018	Greece National Organization for Medicines	1	
15	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg, Mooswaldallee 1 79090 Freiburg Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa nguyên liệu độc tính; chất có hoạt tính cao); thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế rắn khác (viên bao, thuốc cốm, pellet bao gồm cả thuốc chứa nguyên liệu độc tính; chất có hoạt tính cao); viên nén (bao gồm cả thuốc chứa nguyên liệu độc tính; chất có hoạt tính cao).	EU-GMP	DE_BW_01_ GMP_2015_ 0109	17/09/2015	22/04/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
16	Abbott Laboratories GmbH	Abbott Laboratories GmbH, Werk Neustadt Justus-von-Liebig-Strasse 33 31535 Neustadt Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; dạng bào chế rắn khác (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon). * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ người và động vật.	EU-GMP	DE_NI_02_ GMP_2016_ 0001	05/04/2016	10/03/2019	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
18	Teva Pharmaceuticals Industries Ltd	18 Eli Hurvitz St., Ind. Zone, Kfar Saba , Israel	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (thuốc nhỏ mắt; thuốc tiêm đóng lọ; bơm tiêm đóng sẵn). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ (đóng lọ). * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột và hạt pellet, viên nén, viên nén bao phim. * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học.	PICS GMP	GMP 11/2	18/04/2016	30/03/2019	Institute for Standardization and Control of Pharmaceuticals (ISCP), Israel		2
19	Laboratorio Pablo Cassara S.R.L.	Carhue 1096 (Zip code: C1408GBV), of the city of Buenos Aires, Argentine Republic	* Thuốc không chứa kháng sinh beta lactam, chất có hoạt tính hormon (không hạn chế đối với thuốc tiêm Erythropoietin người tái tổ hợp), chất kim tế bào: + Thuốc không vô trùng: Dung dịch thuốc, thuốc bán rắn; + Thuốc vô trùng: Dung dịch thuốc, thuốc bán rắn dùng đường tiêm (bao gồm sản phẩm sinh học) hoặc không dùng đường tiêm, thuốc phun mù.	PICS GMP	20132014 000288 16	25/04/2016	25/04/2017	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
20	Laboratorio Varifarma S.A.	Ernesto de las Carreras 2469/71 at the corner of Uruguay No 3688 (Zip Code B1643AVK), of the city of Beccar, Province of Buenos Aires, Argentine Republic.	Thuốc chứa chất kim tế bào, hormon, chất ức chế miễn dịch và chống ung thư: + Thuốc không vô trùng (Cơ sở 1): Viên nén; viên nén bao; viên nang cứng; + Thuốc vô trùng (Cơ sở 2): Thuốc tiêm; hỗn dịch; thuốc đông khô.	PICS GMP	20132014 001517 15	16/10/2015	16/10/2016	National Administration of Drugs, Food and Medical Devices, Argentina (ANMAT)		2
21	Klonal SRL	Lamadrid 802, of the City of Quilmes, Buenos Aires of the Argentine Republic	* Thuốc không chứa betalactam, chất kim tế bào, hormon, chất sinh học: + Thuốc không vô trùng: viên nén, sirô, hỗn dịch, thuốc không vô trùng dạng lỏng; + Dung dịch vô trùng * Thuốc chứa betalactam: viên nén; sirô, hỗn dịch, thuốc bột vô trùng.	PIC/S-GMP	20132014 000382 16	18/05/2016	18/05/2017	National Administration of Drugs, Food and Medical Decives, Argentina (ANMAT)		2
22	Glaxo Wellcome Production - Evreux	Zone Industrielle no.2, 23 rue Lavoisier, 27000 Evreux, France	* Thuốc không vô trùng: Thuốc phun mù.	EU-GMP	HPF/FR/49/2016	24/02/2016	03/04/2018	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
23	Facta Farmaceutici S.p.A. (Cơ sở sản xuất thành phẩm)	Nucleo Industriale S. Atto (loc. S. Nicolo' a Tordino), 64100 Teramo (TE), Italy	Sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm IMIPENEM CILASTATIN ROTEXMEDICA 500 mg/500 mg (Imipenem 1 H ₂ O 530 mg, Cilastatin Sodium 530 mg). Tên cho xuất khẩu: MIXIPEM 500 mg/500 mg	EU GMP	IT/276-1/H/2014	20/10/2014	26/06/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	ACS Dobfar S.P.A (Cơ sở sản xuất bột nguyên liệu)	V.le Addetta 4/12 - 20067 Tribiano (MI), Italy		EU GMP	IT/253-1/H/2015	05/07/2015				
24	Facta Farmaceutical S.P.A.	Nucleo Industriale S. Atto (loc. S. Nicolo' A Tordino) - 64100 Teramo (TE), Italia	Sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm truyền MEROPENEM-ROTEXMEDICA 1 g (Meropenem 1000mg). Tên cho xuất khẩu: TIEPANEM 1 g	EU-GMP	IT/276-1/H/2014	20/10/2014	26/06/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	ACS Dobfar S.P.A (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	V.le Addetta 4/12 - 20067 Tribiano (MI), Italy		EU GMP	IT/253-1/H/2015	05/07/2015				
25	Merck Sharp & Dohme Corp., US (Cơ sở sản xuất và đóng gói sơ cấp)	770 Sumneytown Pike, West Point, PA 19486, USA	Sản phẩm: GARDASIL™ Quadrivalent Human Papillomavirus (Types 6,11,16,18) Recombinant Vaccine ; Suspension for Injections (Vial and Syringe)	U.S.GMP	9CD3-R6FM WHO	19/04/2016	18/04/2018	United States Food and Drug Administration (US FDA)	1	
	Merck Sharp & Dohme B.V. (Cơ sở đóng gói thứ cấp)	Waarderweg 39, HAARLEM, 2031 BN, Netherlands		EU GMP	NL/H 15/1006689	21/12/2015		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
26	Merck Sharp & Dohme Corp., US	770 Sumneytown Pike, P.O. Box 4, West Point, PA 19486, USA	Sản phẩm: Rota Teq® (Rotavirus Vaccine, Live, Oral, Pentavalent); Oral Solution	US-GMP	XQUW-65H5 WHO	19/04/2016	18/04/2018	United States Food and Drug Administration (US FDA)	1	
27	Cipla Ltd. (Unit I)	Plot No. L-139, S-103 & M-62, Verna Industrial Estate, IN-403 722 Verna, India	* Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng;	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2015_0019	05/05/2015	20/04/2018	Cơ quan có thẩm quyền Đức (Sachsen-Anhalt)		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
28	Cipla Ltd. (Unit II)	Plot No. L-139, S-103 & M-62, Verna Industrial Estate, IN-403 722 Verna, Goa, India	* Thuốc không vô trùng: Thuốc phun mù.	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2015_0020	11/05/2016	22/04/2018	Cơ quan có thẩm quyền Đức (Sachsen-Anhalt)		2
29	Glenmark Generics S.A.	Calle 9, N° 593, Industrial Park Pilar - Province of Buenos Aires - Argentine Republic	* Thuốc vô trùng chứa hoạt chất kim tế bào: Thuốc tiêm dung dịch; thuốc đông khô.	PIC/S GMP	2015/109-INAME 250	01/02/2015	01/02/2017	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
30	Pfizer (Perth) Pty Ltd	15 Brodie Hall Drive Technology Park, Bentley WA 6102, Australia	* Thuốc vô trùng: Dạng bào chế bán rắn (thuốc kem, gel, mỡ); dung dịch thuốc; thuốc tiêm (bao gồm cả các chất độc tế bào/chất kim tế bào); dung dịch rửa vết thương. * Thuốc không vô trùng: Dạng bào chế bán rắn (thuốc kem, gel, mỡ).	PIC/S-GMP	MI-2015-LI-04756-1	20/05/2015	30/01/2018	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
31	Hanmi Pharm. Co., Ltd.	214, Muha-ro, Paltan-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc vô trùng: Thuốc nhỏ mắt. * Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc bột; thuốc cốm.	PIC/S-GMP	2016-D1-0420	01/02/2016	01/02/2017	Korean Food and Drug Safety - Gyeongin Regional Office		2
32	Frosst Iberica, S.A. (Sản xuất)	Via Complutense, 140, Alcala de Henares 28805 (Madrid) - Spain	Thuốc viên nén bao phim ARCOXIA 120mg; 30mg; 60mg; 90mg (Etoricoxib 120mg, 30mg, 60mg, 90mg).	EU-GMP	ES/071HVI/14	09/04/2014	24/03/2017	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain		2
	PT. Merck Sharp Dohme Pharma Tbk (Đóng gói)	Jl. Raya Pandaan Km,48, Pasuruan, Jawa Timur, Indonesia		PIC/S-GMP	3926/CPOB/A/III/13	18/03/2013		National Agency for Drug and Food Control Indonesia (NADFC)		
33	Merck Sharp & Dohme Limited (Sản xuất)	Shotton Lane, Cramlington, Northumberland, NE23 3JU, United Kingdom.	* Sản phẩm: - Thuốc viên nén bao phim Cozaar 50mg, 100mg (Losartan potassium 50mg, 100mg). - Thuốc viên nén bao phim Hyzaar 50/12.5mg (Losartan potassium 100mg; Hydrochlorothiazide 12,5mg). - Thuốc viên nén bao phim Januvia 100mg; 25mg; 50mg (Sitagliptin (dưới dạng Sitagliptin Phosphate monohydrate) 100mg, 25mg, 50mg).	EU-GMP	UK MIA 25 Insp GMP 25/4061-0024	22/04/2015	2018	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
	PT. Merck Sharp Dohme Pharma Tbk (Đóng gói)	Jl. Raya Pandaan Km,48, Pasuruan, Jawa Timur, Indonesia	100mg, 25mg, 50mg). - Thuốc viên nén Renitec 10mg, 5mg (Enalapril maleat 10mg, 5mg). - Thuốc viên nén nhai Singulair (Montelukast (dưới dạng Montelukast natri) 4mg, 5mg, 10mg). - Thuốc viên nén bao phim Zocor 20mg; 10mg (Simvastatin 20mg; 10mg).	PIC/S-GMP	3926/CPOB/A/III/13	18/03/2013	02/03/	National Agency for Drug and Food Control Indonesia (NADFC)		
34	MSD International GmbH (Singapore Branch) (Sản xuất)	21 Tuas South Avenue 6, Singapore 637766, Singapore	Thuốc viên nén Vytorin 10mg/10mg; 10mg/20mg; 10mg/40mg (Ezetimibe 10mg/Simvastatin 10mg; Ezetimibe 10mg/Simvastatin 20mg; Ezetimibe 10mg/Simvastatin 40mg).	PIC/S-GMP	MLMP1100013	29/11/2015	12/12/2016	Health Sciences Authority (HSA), Singapore		2
	PT. Merck Sharp Dohme Pharma Tbk (Đóng gói)	Jl. Raya Pandaan Km,48, Pasuruan, Jawa Timur, Indonesia		PIC/S-GMP	3926/CPOB/A/III/13	18/03/2013		National Agency for Drug and Food Control Indonesia (NADFC)		
35	Atabay Kimya Sanayi ve Ticaret A.S.	Atabay Kimya Sanayi ve Ticaret A.S. Dilovasi Organize Sanayi Bolgesi, Sakarya Caddesi No.24 41400 gebze, Province Kocaeli, Turkey	Dược chất: Paracetamol	EU-GMP	DE_RP_01_GMP_2016_0008	24/02/2016	19/05/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
36	Lainco, SA	Poligon Industrial Can Jardi, Avgda. Bizet, 8-12, 08191 RUBI (Barcelona), Spain	* Thuốc không vô trùng: thuốc bột, thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc dạng bán rắn.	EU-GMP	NCF/1613/01/CAT	01/03/2016	31/07/2016	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
37	Mustafa Nevzat İlaç Sanayii A.S	Coban Cesme Mah. Sanayi Caddesi 13, Yenibosna, Istanbul, TR-34196, Turkey	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô, dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Sản phẩm công nghệ sinh học	EU-GMP	UK GMP 21246 Insp GMP 21246/4518 52-0004	10/12/2015	02/12/2018	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
38	Natur Produkt Pharma Sp. Z o.o.	30, Podstoczysko Street, 07-300 Ostrów Mazowiecka, Poland	*Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc bột sủi, bột pha dung dịch uống, viên nén * Thuốc từ dược liệu	EU-GMP	GIF-IW-400/0291_01_01/04/66/15	23/07/2015	30/04/2018	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
39	GP-Pharm, S.A	Pol. Ind. Els Vinyets - Els Fogars, 2, Ctra. C-244, Km. 22 08777 Sant Quinti de Mediona (Barcelona), Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào; hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc đông khô pha dung dịch tiêm (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào; hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc tiêm không có dược chất (dung môi hoàn nguyên và liposomas) được đóng trong lọ, ống tiêm, bơm tiêm đóng sẵn. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào; hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc đông khô pha dung dịch tiêm hoặc hỗn dịch tiêm chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon; thuốc tiêm không có dược chất (dung môi hoàn nguyên và liposomas) được đóng trong lọ, ống tiêm, bơm tiêm đóng sẵn.	EU-GMP	NCF/1432/02/CAT	29/10/2014	30/05/2017	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
41	GlaxoSmithKline manufacturing S.P.A. (Cơ sở sản xuất)	Strada Provinciale Asolana N.90 (loc. San Polo) - 43056 Torrile, Italia	Bộ kit Sporanox IV: Dung dịch đậm đặc pha dịch truyền Itraconazol 250mg/25ml; túi dung môi NaCl 0.9%; dây nối khóa van hai chiều.	EU-GMP	IT/194-9/H/2014	04/08/2014	/04/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Laboratoire Renaudin (Cơ sở sản xuất, xuất xưởng túi dung môi)	Zone Artisanale Errobi, 64250 Itxassou, France		EU-GMP	HPF/FR/21/2015	11/02/2015		National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), 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
	Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A (Cơ sở đóng gói thứ cấp và xuất xưởng bộ kit)	Estrada Consiglieri Pedroso, no. 69-B, Queluz de Baixo, 2730-055 Barcarena, Portugal		EU-GMP	F021/S1/MH/001/2015	29/04/2015	10/	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal		
42	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37, 58638 Iserlohn, Germany	* 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; viên nang mềm (viên nang mềm vỏ gelatin Nephrotrans); thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế rắn khác (thuốc cốm, pellet); dạng bào chế bán rắn; viên nén (bao gồm cả viên ngậm).	EU-GMP	DE_NW_01_GMP_2016_0004	04/04/2016	18/02/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
43	AstraZeneca Pharmaceuticals LP	4601 Highway 62 East, Mount Vernon, IN, 47620, United States	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột pha dung dịch uống; viên nén, viên nén bao phim.	EU GMP	IT/GMP/E/6-2015 rev1	15/03/2016	13/02/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
44	Gentle Pharma Co., Ltd.	No.2, Fon Tan Rd., Fon Tan Ind. Dist., Da Bi Hsiang, Yunlin Hsien, Taiwan	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột pha tiêm; thuốc tiêm; thuốc nhỏ mắt, nhỏ mũi, nhỏ tai. + Thuốc tiết trùng cuối: Thuốc tiêm. * Thuốc không vô trùng: Dạng bào chế lỏng (dung dịch, hỗn dịch); dạng bào chế bán rắn (thuốc kem, thuốc mỡ); dạng bào chế rắn (viên nén, thuốc bột, thuốc cốm, viên nang cứng). * Nguyên liệu dược chất, bán thành phẩm: + Carbapenem: Bột pha tiêm. + Cephalosporin: Bột pha tiêm, cốm, viên nang. + Penicillin: Bột pha tiêm, cốm, bột, viên nang.	PIC/S-GMP	2916	21/04/2016	27/01/2017	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
46	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Kary Uni (Pirenoxine 0.05mg/mL)	Japan-GMP	2986	02/10/2014	23/03/2020	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	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
Đợt 43 (theo Công văn số 15360/QLD-CL ngày 09/08/2016 của Cục Quản lý Dược)										
1	Bayer Pharma AG	Bayer Pharma AG Kaiser-Wilhelm-Allee, 51368 Leverkusen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô (bao gồm cả chứa hormon); dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	DE_NW_04_GMP_2014_0017	20/05/2015	22/01/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
2	DELPHARM LILLE SAS	Parc d'Activités Roubaix - Est, 22 rue de Toufflers CS 50070, LYS LEZ LANNOY, 59452, France	* Thuốc không vô trùng (chứa thuốc độc tế bào cytotoxics, Hormon): Viên nang cứng; viên nén * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch, thuốc công nghệ sinh học, thuốc có nguồn gốc từ người và động vật.	EU-GMP	HPF/FR/72/2016	15/04/2016		French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
3	Eisai Co., Ltd	4-6-10 Koishikawa, Bunkyo-ku, Tokyo, Japan	Sản phẩm: Methycobal Injection 500 µg	Japan-GMP	5975	04/03/2016		Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
4	Taiho Pharmaceutical Co., Ltd Tokushima Plant	224-15 Aza-ebisuno, Hiraishi, Kawauchi-cho, Tokushima-shi, Tokushima, 771-0194, Japan	Sản phẩm: Viên nang TS-One 20, 25.	Japan GMP	5524	25/02/2015	23/04/2019	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
5	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Valpharma International SPA	Via G. Morgagni, 2 - 47864 Pennabilli (RN), Italia	Sản phẩm: viên nén giải phóng có kiểm soát GOLDDICRON (30mg Gliclazide)	EU-GMP	IT/191-5/H/2014	28/07/2014	21/02/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Cơ sở đóng gói và xuất xưởng: Lamp San Prospero SPA	Via Della Pace, 25/A-41030 San Prospero (MO), Italia		EU-GMP	IT/154-1/H/2015	20/07/2015		Italian Medicines Agency (AIFA)		

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
6	Glaxo Operations UK Ltd Trading as Glaxo Wellcome Operations	Harmire Road, Barnard Castle, DL12 8DT, United Kingdom	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn; thuốc chứa Cephalosporin: viên nén, viên nén bao phim; cốm pha huyền dịch uống. * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học; thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật; thuốc chứa steroid, chống khuẩn, chống nấm.	EU-GMP	UK MIA 4 Insp GMP/IMP 4/3848-0029	03/11/2015	11/08/2018	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
7	GlaxoSmithKline Biologicals NL der SmithKline Beecham Pharma GmbH & Co.KG	GlaxoSmithKline Biologicals Zirkusstrasse 40, 01069 Dresden, Germany	* Sản phẩm sinh học: Vắc xin cúm virus bất hoạt. * Các nguyên liệu có nguy cơ độc tính: + Bán thành phẩm vi rút bất hoạt đơn giá được tinh chế Fluarix (Fluarix purified monovalent inactivated split virus bulk) + Bán thành phẩm đơn giá Prepandix và Pandemix (Prepandix and Pandemix monovalent bulk)	EU-GMP	DE_SN_GMP_2015_0046	16/09/2015	02/07/2018	Cơ quan có thẩm quyền của Đức (Landesdirektion Sachsen)	1	
8	Pharmaniaga Manufacturing Berhad	11A, Jalan P/1, Kawasan Perusahaan Bangi, 43650 Bandar Baru Bangi, Selangor, Malaysia	+ Thuốc không vô trùng chứa Cephalosporin: Viên nén; viên nang cứng; thuốc bột pha hỗn dịch uống. + Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng; thuốc bột, thuốc cốm; thuốc uống dạng lỏng, thuốc kem; thuốc mỡ; lotion; gels.	PIC/s- GMP	182/16	20/05/2016	13/10/2018	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
9	Mefar Ilac Sanayi A.S	Ramazanoglu, Mahallesi Ensar Caddesi No: 20, Kurtkoy, Pendik, Istanbul, 34906, Turkey	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	18566/24-3-2016	11/04/2016	15/10/2018	National Organization for Medicines - Greece		2
10	Sandoz Ilac Sanayi Ve Ticaret A.S	Sandoz Ilac Sanayi ve Ticaret A.S Gebze Plastikciler Organize Sanayi Bölgesi Atatürk, Bulvari 9. Cadde No.1, TR-41400 Gebze-Kocaeli, Turkey	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc đạn; viên nén; thuốc cốm.	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2016_0013	14/03/2016	29/02/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức		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	Laboratorios Liconsa, S.A	Avda. Miralcampo, 7, Pol. Ind. Miralcampo, Azuqueca de Henares 19200 (Guadalajara), Spain	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa chất gây nghiện, hướng tâm thần): Viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc bột; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU-GMP	ES/091HVI/16	27/06/2016	26/04/2019	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
12	Hanmi Fine Chemical Co., Ltd	Hanmi Fine Chemical Co., Ltd., Plant A und B 59, Gyeongje-ro, Shieung-si Gyeonggi-do, Republic Of Korea	* Thuốc vô trùng: + Sterile Cefriaxone sodium (CTO); sterile Cefotaxime Sodium (CTX); sterile Ceftazidime pentahydrate; sterile Ceftazidime pentahydrate/Sodium carbonate premix for Injection; sterile Ceftizoxime sodium; sterile Cefotiam HCL.	EU-GMP	DEHH_01_GMP_2015_0043	11/12/2014	10/07/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
13	Sofarimex - Indústria Química e Farmacêutica, S.A	Av. Das Indústrias - Alto do Colaride, Cacém, 2735-213, Portugal	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc cổm; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU-GMP	F027/S1/MH/001/2016	01/06/2016	29/01/2019	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
14	Mobilat Produktions GmbH	Mobilat Produktions GmbH, Luitpoldstrasse 1, 85276 Pfaffenhofen, Germany	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn.	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2016_0072	13/06/2016	03/06/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
15	Pharmathen SA	Dervenakion 6, Pallini Attiki, 15351, Greece	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; viên nén.	EU-GMP	40188/12-5-2016	19/05/2016	08/04/2019	National Organization for Medicines (EOF), Greece	1	
16	Zydus Hospira Oncology Private Limited	Pharmez Special Economic Zone, Plot No. 3, Sarkhej-Bavla Road, N.H. No. 8A, Village: Matoda, Taluka: Sanand, District-Ahmedabad-382 213 (Gujarat), India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc tiêm; bột đông khô pha tiêm.	PIC/S-GMP	2929	03/05/2016	31/12/2018	Taiwan Food and Drug Administration (TFDA)		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
17	Berlimed, S.A	C/Francisco Alonso no 7, Poligono Industrial Santa Rosa, Alcala de Henares 28806 (Madrid), Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng (bao gồm cả hormone và chất có hoạt tính hormone); thuốc uống dạng lỏng (bao gồm cả thuốc gây nghiện, hướng tâm thần).	EU-GMP	ES/072HVI/16	18/05/2016	04/04/2019	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
18	Fareva Amboise	Zone Industrielle, 29 route des Industries 37530 Poce Sur Cisse, France	Sản phẩm: Viên nang Diflucan (fluconazole 150mg)	EU-GMP	15/09/0330	11/09/2015	06/06/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
19	Aesica Queenborough Limited	North Road Queenborough Kent ME11 5EL, United Kingdom	Sản phẩm: Viên nén bao Klacid 250mg (Clarithromycin 250mg)	EU-GMP	PP10137166	17/04/2015		Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
20	Incepta Pharmaceuticals Limited - Zirabo Plant	Dewan Idris Road Bara Rangamala, Zirabo, Savar, Dhaka, Bangladesh	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; thuốc bột đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Viên nén.	EU GMP	UK GMP 35139 Insp GMP 35139/9035 04-0003	10/05/2016	16/12/2018	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
21	Nhà xuất xưởng: Janssen Biological B.V.	Einestein 101, Leiden, 2333CB, Netherlands	Sản phẩm: Bột pha dung dịch đậm đặc để pha dung dịch truyền Remicade (Infliximab 100 mg)	EU GMP	NL/H16/100 5175	18/04/2016	22/11/2016	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	
	Nhà sản xuất: Cilag AG	Hochstrasse 201, CH-8205, Schaffhausen, Switzerland		EU GMP	14-1473	21/07/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		

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
22	Pfizer Manufacturing Belgium NV	Rijksweg 12, Puurs, 2870, Belgium	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (bao gồm cả thuốc chứa hormon hoặc Prostaglandine); dạng bào chế bán rắn (chứa Prostaglandin); dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa Hormon hoặc Prostaglandin). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Sản phẩm sinh học: thuốc chứa hormon.	EU-GMP	BE/GMP/2014/055	27/10/2014	29/04/2017	Belgian Federal Agency for Medicines and Health Products (AFMPS)	1	
23	Kleva S.A.	Parnithos Ave. 189, Acharnai Attiki, 13675, Greece	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; các dạng bán rắn; viên nén; viên nén bao, thuốc bột pha dung dịch uống.	EU-GMP	56418/12-7-14	18/11/2014	06/06/2017	Competent authority of Greece	1	
24	Utsunomiya Plant of Chugai Pharma manufacturing Co., Ltd (Cơ sở sản xuất)	16-3, Kiyohara Kogyodanchi, Utsunomiya city, Tochigi, Japan	Sản phẩm: + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Actemra 80mg (Tocilizumab 80mg/4ml), Hộp 1 lọ 4 ml; + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Actemra 200mg (Tocilizumab 200mg), Hộp 1 lọ 10 ml.	Japan-GMP	2738; 2739	16/09/2014	16/09/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
25	F. Hoffman-La Roche Ltd (Cơ sở sản xuất)	Betriebsstandort Basel, (manufacturing of bulk and medicinal products parenterals), Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland	Sản phẩm: + Viên nén bao phim Bondronat (Ibandronic acid 50mg, dưới dạng Ibandronic sodium monhydrate); + Herceptin (Trastuzumab 150mg) hộp lọ bột pha dung dịch tiêm truyền; + Viên nén bao phim Tarceva (Ertotinib 150mg); + Viên nén bao phim Tarceva (Ertotinib 100mg).	EU-GMP	14-062	21/01/2014	14/11/2016	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014				

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
26	Productos Roche, S.A. de C.V. (Cơ sở sản xuất)	Via Isidro Fabela Nte. No. 1536-B, CP50030 Col. Parque Industrial Toluca, Edo de Mexico, Mexico	* Sản phẩm: + Viên nén bao phim Xeloda (Capecitabin 500mg); + Viên nén bao phim Bondronat (Ibandronic acid 50mg, dưới dạng Ibandronic sodium monhydrate).	EU-GMP	02/15/8613 1	17/03/2015	16/01/2017	European Medicines Agency		2
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
27	Patheon Inc (Cơ sở sản xuất)	2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, Canada L5N 7K9	Sản phẩm: Viên nén bao phim Copegus 200 mg (Ribavirin 200 mg)	Canada-GMP	61486	08/10/2015	08/10/2016	Health Product and Food Branch Inspectorate of Ottawa, Canada	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
28	Roche S.P.A (Cơ sở sản xuất)	Via Morelli, 2-20090 Segrate (MI), Italy	Sản phẩm: + Viên nén Dilatrend (Carvedilol 6,25mg); + Viên nén Dilatrend (Carvedilol 12,5mg); + Viên nén Dilatrend (Carvedilol 25mg); + Viên nén Madopar (Levodopar 200mg, Benserazide 50mg); + Viên nén Madopar HBS (Levodopar 100mg, Benserazide 25mg); + Viên nén bao phim Tarceva (Ertotinib 150mg); + Viên nén bao phim Tarceva (Ertotinib 100mg).	EU-GMP	IT/71-1/H/2015	31/03/2015	16/01/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
29	Genentech, INC (Cơ sở sản xuất)	1 DNA Way South San Francisco, CA 94080-4990, USA	Sản phẩm: Bột cô đặc để pha dung dịch tiêm truyền Herceptin (Trastuzumab 440mg) hộp 1 lọ bột và 1 lọ 20ml dung môi pha tiêm.	U.S.C GMP	08-0130-2014-08-VN	09/11/2014	09/11/2016	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		

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	Roche Diagnostics GmbH (Cơ sở sản xuất)	Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany	Sản phẩm: + Bột đông khô để pha dung dịch truyền Herceptin (Trastuzumab 150mg) hộp 1 lọ chứa 150mg Trastuzumab;; + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch truyền Mabthera (Rituximab 100mg/10ml) hộp 2 lọ x 100mg/10ml rituximab; + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch truyền Mabthera (Rituximab 500mg/50ml) Hộp 1 lọ x 500mg/50ml rituximab.	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0131	05/11/2015	16/01/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
31	Catalent Belgium S.A (Cơ sở sản xuất)	Font Saint Landry 10, Bruxelles, 1120, Belgium	Sản phẩm: + Pegasys (Peginterferon alfa-2a 135mcg/0,5ml) hộp bơm tiêm tự động, dung dịch tiêm đóng trong bơm tiêm tự động; + Pegasys (Peginterferon alfa-2a 180mcg/0,5ml) hộp bơm tiêm tự động, dung dịch tiêm đóng trong bơm tiêm tự động.	EU GMP	BE/GMP/2014/063	05/12/2014	16/01/2017	Federal Agency for Medicines and Health Products of Belgium	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
32	Catalent Germany Eberbach GmbH (Cơ sở sản xuất)	Gammelsbacher Str.2, 69412 Eberbach Germany	Sản phẩm: + Viên nang Rocaltrol (Calcitriol 0,25 mcg); + Viên nang mềm Vesanoid (Tretinoin 10mg); Viên nang Rocaltrol (Calcitriol 0,25 mcg).	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2013_0119	01/10/2013	26/09/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
33	Cenexi (Cơ sở sản xuất)	52 rue Marcel et Jacques Gaucher 94120 Fontenay sous Bois, France	Sản phẩm: Viên nang cứng Tamiflu (Oseltamivir 75mg)	EU GMP	HPF/FR/283/2014	12/01/2015	16/01/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		

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
34	Rottendorf Pharma GmbH (Cơ sở sản xuất)	Rottendorf Pharma GmbH Ostenfelder Strabe 51-61, 59320 Ennigerloh, Germany	Sản phẩm: Chai 30g Bột pha hỗn dịch uống Tamiflu (Oseltamivir 12mg/ml)	EU GMP	DE_NW_05_ GMP_2014_ 0013	03/06/2014	16/01/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
35	Kremers Urban Pharmaceuticals INC., (Cơ sở sản xuất)	1101C Avenue West, Seymour, IN 47274, Indiana, USA	Sản phẩm: + Viên nén bao phim Tarceva (erlotinib 150 mg) + Viên nén bao phim Tarceva (erlotinib 100 mg)	U.S. CGMP	05-0051- 2015-02-VN	22/05/2015	16/01/2017	United States Food and Drug Administration	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
36	SA Alcon-Couvreur NV	Rijksweg 14, Puurs, 2870, Belgium	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: dạng bào chế bán rắn; thuốc nhỏ mắt (dung dịch, hỗn dịch) (Bao gồm cả Prostaglandin) .	EU GMP	BE/GMP/20 16/006	27/05/2016	26/02/2019	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
37	Eriochem S.A	Route 12 km 452 (Zip Code 3107), of the City of Colonia Avellaneda, Paraná Department, Province Entre Ríos, Argentina Republic.	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng và thuốc tiết trùng cuối: Bột đông khô pha tiêm chứa chất chống ung thư, dung dịch tiêm.	PICS GMP	20132014 000140 16	19/04/2016	19/04/2017	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
38	PT. Kalbe Farma tbk	Jl. M.H Thamrin Blok A3-1 Kawasan Industri Delta Silikon Lippo Cikarang, Bekasi - Indonesia	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nén bao phim (không bao gồm kháng sinh betalactam, thuốc tránh thai, hormon sinh dục, thuốc kim tế bào)	PICS GMP	4653/CPOB/ A/XII/15	23/12/2015	31/12/2020	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
			* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (không bao gồm kháng sinh betalactam, thuốc tránh thai, hormon sinh dục, thuốc kim tế bào)	PICS GMP	4654/CPOB/ A/XII/15	23/12/2015	31/12/2020			

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
39	PT. Kalbe Farma tbk	Jl. M.H Thamrin Blok A3-1 Kawasan Industri Delta Silikon Lippo Cikarang, Bekasi - Indonesia	* Thuốc uống dạng lỏng (bao gồm cả kháng sinh non-betalactam)	PICS GMP	4655/CPOB/A/XII/15	23/12/2015	31/12/2020	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
			* Thuốc kem, thuốc mỡ (không chứa kháng sinh betalactam); thuốc đạn (không chứa kháng sinh).	PICS GMP	4656/CPOB/A/XII/15	23/12/2015	31/12/2020			
			* Bột pha thuốc uống (không chứa kháng sinh betalactam).	PICS GMP	4657/CPOB/A/XII/15	23/12/2015	31/12/2020			
40	Savant Pharm S.A.	National Route 19, km 204, El Tio, province of Cordoba, Argentina Republic	Nhà máy 1: Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nén bao; viên nang cứng, viên nang mềm, thuốc bột, dung dịch, hỗn dịch và hỗn dịch hoàn nguyên (extemporaneous suspensions). Nhà máy 2: Thuốc không vô trùng (chứa kháng sinh beta-lactam): Viên nén, viên nén bao, hỗn dịch hoàn nguyên (extemporaneous suspensions).	PICS GMP	20132014 000503 16	13/06/2016	13/06/2017	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
41	Actavis Ltd	BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta	* Thuốc không vô trùng: Viên nén.	EU GMP	MT/006HM/2016	15/02/2016	28/01/2019	Medicines Authority of Malta (MAM)	1	
42	Hwail Pharm Co., Ltd.	156 Sandan-ro 67beon-gil, Danwon-gu, Ansan-si Gyeonggi-do, Republic of Korea.	* Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: Viên nang cứng; Thuốc tiêm.	PICS GMP	2016-01-1554	25/05/2016	12/05/2019	Gyeongin Regional office of Food and Drug Safety		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
43	S.C. Sindan-Pharma S.R.L	B-dul Ion Mihalache nr. 11, sector 1, Bucuresti, cod 011171, Romania	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (chất kim tế bào/chất độc tế bào); dung dịch thể tích nhỏ (chất kim tế bào/chất độc tế bào; chất điều trị khối u). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (chất độc tế bào/chất kim tế bào). * Thuốc không vô trùng (chất độc tế bào/chất kim tế bào, chất điều trị khối u): Viên nang cứng; viên nén bao phim ; viên nén .	EU GMP	012/2016/R O	25/04/2016	15/02/2019	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania	1	
44	Farmalabor-Produtos Farmacêuticos, S.A.	Zona Industrial de Condeixa-a-Nova, Condeixa-a-Nova, 3150-194, Portugal,	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bôi thuốc mỡ; thuốc bán rắn; thuốc đạn; viên nén.	EU GMP	F005/S1/MH/001/2014	24/11/2014	03/10/2017	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
45	Laboratoires Sophartex	21 Rue du Pressoir 28500 Vernouillet, France	Sản phẩm: Gói bột pha uống Hidrasec 10 mg Infants (Racecadotril 10 mg).	EU GMP	15/04/0415	21/04/2015		French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
			Sản phẩm: Gói bột pha uống Hidrasec 30 mg children (Racecadotril 30 mg).		15/04/0416	21/04/2015				
			Sản phẩm: Viên nang cứng Hidrasec 100 mg (Racecadotril 100 mg).		14/11/0168	12/11/2014				

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
46	Unique Pharmaceutical Laboratories (a Division of J.B. Chemicals & Pharmaceuticals Ltd.)	Plot No.4, Phase-IV, G.I.D.C. Industrial Estate, City Panoli - 394 116, Dist: Bharuch, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ. * Sản phẩm cụ thể: + Dung dịch tiêm truyền Ifimol (Paracetamol 10mg/ml, 50ml, 100ml); + Dung dịch tiêm truyền Ificipro® (Ciprofloxacin 2mg/ml, 100ml); + Dung dịch tiêm Magnilek (Gadopentetic acid 469mg/ml, 10ml, 20ml); + Dung dịch tiêm truyền Metrogyl® (Metronidazole 5mg/ml, 100ml); + Dung dịch tiêm truyền Oflo® (Ofloxacin 2mg/ml, 100ml); + Dung dịch tiêm Pamidol (Iopamidol 300mg/ml, 370mg/ml); + Dung dịch tiêm Trazograf® (Diatrizoic acid 60%, 76%, 20ml); + Dung dịch tiêm Unipaque® (Iohexol 240mg/ml (20ml, 50ml, 100ml), 300mg/ml (20ml, 50ml, 100ml), 350mg/ml (20ml, 50ml, 100ml)); + Dung dịch tiêm truyền Unifloxin (Levofloxacin 5mg/ml).	PIC/S-GMP	038/2016/SAUMP/GMP	31/05/2016	29/04/2019	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
47	Takeda GmbH	Takeda (Werk Singen), Robert-Bosch-Str. 8, 78224 Singen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn; thuốc trứng đặt âm đạo.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0098	04/08/2015	12/05/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức (Baden-Württemberg)	1	
48	Balkanpharma - Dupnitsa AD	3 Samokovsko Shosse Str., Dupnitsa 2600, Bulgaria	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	BG/GMP/2016/085	09/06/2016	07/04/2019	Bulgarian Drug Agency	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	Temmler Pharma GmbH	Temmler Pharma GmbH, Temmlerstraße 2, 35039 Marburg, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; các dạng bào chế rắn khác: thuốc giải phóng thay đổi: thuốc cốm, thuốc bột, viên nén bao đường; viên nén.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2016_0034	19/05/2016	10/12/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
50	Baxalta US Inc. (Nhà sản xuất)	1700 Rancho Conejo Boulevard, Thousand Oaks, CA 91320, USA	Sản phẩm: Bột đông khô Hemofil M (Antihemophilic Factor (Human) 220-2000IU/Iq), 10ml nước cất pha tiêm, bộ kim chuyển và kim lọc.	US -CGMP	JMDR-FFBW WHO	09/02/2016	08/02/2018	United States Food and Drug Administration	1	
	Baxter Healthcare Corporation (Nhà sản xuất dung môi)	911 North Davis Avenue, Cleveland, Mississippi 38732, USA								
51	Joint Stock Company "FARMAK"	74, Frunze Str., Kyiv, 04080, Ukraine	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc bột; thuốc cốm; thuốc trứng; viên nén (bao gồm cả viên nén chứa hormon (cyproterone)). * Thuốc từ dược liệu.	PIC/S GMP	035/2016/S AUMP/GMP	30/05/2016	07/04/2019	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
52	Natco Pharma Limited	Plot No. A3, UPSIDC, Selaquil Industrial area, Dehradun, Uttarakhand, 248001, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nang mềm; viên nén.	EU GMP	NL/H 15/1007023	11/01/2016	14/10/2018	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		2
53	Laboratorio Elea S.A.C.I.F.y A.	Sanabria No. 2353 - C1417AZE Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina	Sản phẩm: Viên đặt âm đạo Ovumix (Metronidazole 300mg; Miconazole nitrate 100mg; Neomycin sulfate 48,8mg; Polymycin B sulfate 4,4mg; Gotu Kola 15mg).	PIC/S-GMP	20132020 000071 16	11/04/2016	11/04/2017	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
54	Unichem Laboratories Limited	Baddi Plant: Unit I Village Bhatauli Kalan, District Solan, Baddi - 173205 Himachal Pradesh, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột pha tiêm chứa Penicillin.	PIC/S GMP	171/16	05/05/2016	18/12/2018	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		2
55	Aspen Notre Dame De Bondeville - Notre Dame De Bondeville	1 rue de l'Abbaye Notre Dame De Bondeville, 76960, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc sinh học: Thuốc công nghệ sinh học; Thuốc có nguồn gốc từ người và động vật.	EU-GMP	HPF/FR/303 /2015	26/01/2016	31/07/2018	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	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
56	Ying Yuan Chemical Pharmaceutical Co., Ltd.	No. 26, Shin Chong Road, Tainan, Taiwan	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc tiêm; dung dịch nhỏ mắt, tai, mũi. * Thuốc không vô trùng: Dung dịch thuốc; thuốc kem, mỡ; viên nén, viên nén bao phim, viên nén bao đường, thuốc bột, thuốc cốm, viên nang cứng.	PIC/S GMP	2392	29/09/2015	17/06/2018	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
57	Hetero Labs Limited, Unit III	22-110 Industrial Development Area, Jeedimetla, Hyderabad, Andhra Pradesh, India 500 055	* Thuốc không vô trùng: Viên nén bao phim (trong đó có sản phẩm đại diện: Tenofovir Disoproxil Fumarate 300mg).	PIC/S GMP	1031102597	06/06/2014	14/11/2016	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
Đợt 44 (theo Công văn số 18660/QLD-CL ngày 23/09/2016 của Cục Quản lý Dược)										
1	Joint Stock Company FARMAK	74, Frunze Str., Kyiv, 04080, Ukraine. 4, Chornomorska St., Kyiv, 04080, Ukraine; 8a, Dubrivska Street, Stari Petrivtsi Village, Vishgorod District, Kyiv Region, 07353, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng. * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch; thuốc có nguồn gốc từ người và động vật.	PIC/S-GMP	020/2016/S AUMP/GMP	30/05/2016	07/04/2019	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
2	China Chemical & Pharmaceutical Co., Ltd. Hsinfong Plant	182-1, Keng Tze Kou, Hsinfong, Hsinchu Taiwan, R.O.C	* Thuốc vô trùng: - Thuốc bột khô pha tiêm (sản xuất vô trùng); - Thuốc bột đông khô pha tiêm (sản xuất vô trùng); - Thuốc tiêm (sản xuất vô trùng và tiệt trùng cuối). * Thuốc không vô trùng: - Hỗn dịch, dung dịch; - Thuốc mỡ, thuốc kem; - Viên nén bao đường, viên nén bao phim, viên bao tan trong ruột, viên nén, thuốc bột, thuốc cốm, viên nang, thuốc đạn.	PIC/S GMP	2971	24/05/2016	25/12/2018	Taiwan Food and Drug Administration (TFDA)		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
3	Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG	Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG Willmar-Schwabe-Straße 4, 76227 Karlsruhe, Germany	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng; - Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; - Thuốc uống dạng lỏng; - Thuốc có dạng bào chế rắn khác: thuốc bột, thuốc cốm, globuli (chứa vi nang chứa vi lượng đồng căn) - Viên nén, viên nén bao phim. * Các thuốc khác: - Thuốc dược liệu; viên nén, viên nén bao phim - Thuốc vi lượng đồng căn (Homoeopathic products).	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0072	18/06/2015	10/12/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
4	BSP Pharmaceuticals S.R.L	Via Appia Km 65561 (loc. Latina Scalo)-04013 LATINA (LT), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (chất độc tế bào/ chất kim tế bào); dung dịch thể tích nhỏ (chất độc tế bào/ chất kim tế bào). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (chất độc tế bào/ chất kim tế bào). * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chất độc tế bào/ chất kim tế bào); viên nén (chất độc tế bào/ chất kim tế bào). * Thuốc sinh học: DNA/Protein tái tổ hợp.	EU-GMP	IT/221-1/H/2014	02/09/2014	18/12/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
5	Catalent Germany Eberbach GmbH	Catalent Germany Eberbach GmbH Gammelsbacher Str.2 69412 Eberbach Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang mềm; thuốc uống dạng lỏng; viên nang đặt trực tràng và viên nang đặt âm đạo.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0085	21/07/2015	02/06/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
6	Anfarm Hellas S.A.	Schimatari Viotias, 32009, Greece	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc dạng rắn và cấy ghép (kháng sinh beta-lactam). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (kháng sinh beta-lactam); thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén (kháng sinh beta-lactam).	EU-GMP	40189/12-5-2016	13/06/2016	21/03/2019	National Organization for Medicines (EOF), Greece	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
7	Biotest AG (Cơ sở sản xuất)	Biotest AG, Landsteinerstrasse 5, 63303 Dreieich, Germany	* Sản phẩm: - Bột và dung môi pha tiêm Haemoctin SDH 250; - Dung dịch tiêm truyền Intratect; - Bột và dung môi pha tiêm Haemoctin SDH 500; - Dung dịch tiêm tĩnh mạch Pentaglobin;	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0126	08/12/2015	17/03/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Biotest Pharma GmbH (Cơ sở chứng nhận xuất xưởng)	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse 5, 63303 Dreieich, Germany	- Dung dịch tiêm Fovepta; - Dịch truyền Biseko (Protein huyết tương người 50g (Albumin 31g; Kháng thể người 10g)/1000ml). - Dịch truyền Albiomin 20% (Protein huyết tương người 200g (Albumin ≥ 96%)/1000ml).	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0127	08/12/2015				
8	Zambon S.P.A.	Via Della Chimica, 9-36100 Vicenza (VI), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng (chứa corticosteroid); viên nén.	EU-GMP	IT/189-19/H/2014	22/07/2014	31/01/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
9	Pharmaceutical Works Polpharma S.A	28/30 Ozarowska Street, Duchnice, 05-850 Ozarow Mazowiecki, Poland	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin.	EU-GMP	GIF-IW-400/0105_01_01/04/14 0/15	02/10/2015	02/07/2018	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
10	Pharmaceutical Manufacturing Cooperative GALENA (tên tiếng Ba Lan: Farmaceutyczna Spółdzielnia Pracy GALENA)	ul. Dozynkowa 10, 52-311 Wroclaw, Poland	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng, viên nén.	EU-GMP	GIF-IW-400/0047_02_01/04/13 4/16	30/05/2016	04/03/2019	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
11	DEVA Holding A.S.	DEVA Holding A.S. Cerkezköy Organize Sanayi Bölgesi, Karaagac Mah., Fatih Bulvari No. 26 TR-59510 Kapakli/ Tekirdag Turkey	* Thuốc không vô trùng: Viên nén (Sản phẩm: Anastrozol coated tablets (CT), Bicalutamid (CT), Exemestan (CT), Imatinib (CT), Letrozol (CT)).	EU - GMP	DE_BW_01_GMP_2016_0021	24/02/2016	04/12/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức		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
12	Laboratorios Bagó 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 hoặc chứa hoạt tính hormon: + Viên nén; viên bao; thuốc cốm; thuốc bột pha hỗn dịch uống; thuốc bột; viên nang; + Dung dịch thuốc tiêm, thuốc bột đông khô vô trùng; + Dung dịch không vô trùng; dạng bào chế bán rắn.	PIC/S GMP	20132014 000976 16	02/08/2016	02/08/2017	National Administration of Drugs, Food and Medical Devices, Argentina (ANMAT)		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.							
13	Senju Pharmaceutical Co., Ltd. Karatsu Plant	4228-1, Aza Kadota, Ishishi, Karatsu-shi, Saga-ken, Japan	Dung dịch thuốc nhỏ mắt Tearbalance 0,1% (Natri hyaluronat 1mg/ml)	Japan - GMP	1641	07/06/2016	07/06/2021	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
14	Merck Sharp & Dohme B.V.	Waarderweg 39, HAARLEM, 2031 BN, Netherlands	Thuốc không vô trùng: Thuốc bột; viên nén.	EU GMP	NL/H15/100 6689	21/12/2015	09/09/2018	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	
15	Medreich Limited (Unit 3)	Survey No 4/3 Avalalhalli, Anjanapura Post, Kanakapura Road, Bagalore, In-560-062, India.	* Thuốc không vô trùng: Viên nén.	EU GMP	UK GMP 18593 Insp GMP 17742/1108 2-0009	22/01/2014	20/11/2016	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
16	Sopharma AD	16 Iliensko Shosse Str., Sofia 1220, Bulgaria	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	EU GMP	BG/GMP/20 16/087	29/06/2016	03/06/2019	Bulgarian Drug Agency	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
17	Idol Ilac Dolum Sanayii ve Ticaret A.S	20 Davutpasa Caddesi Cebealibey Sokak, 34020 Topkapi, Istanbul, Turkey.	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ.	EU GMP	BG/GMP/2016/086	09/06/2016	23/03/2019	Bulgarian Drug Agency		2
18	S.M Farmaceutici SRL (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm, đóng gói)	Zona Industriale, 85050 TITO (PZ), Italy	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm truyền Metronidazol 500mg Tên tại Việt Nam: Moretel.	EU GMP	IT/134-1/H/2015	18/06/2015	29/01/2017	AIFA Italian Medicines Agency	1	
	AlleMan Pharma GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	AlleMan Pharma GmbH Benzstr. 5, 72793 Pfullingen, Germany			DE_BW_01_GMP-2014-0034	31/03/2014		Cơ quan thẩm quyền Đức		
19	Anfarm Hellas S.A.	Schimatari Viotias, 32009, Greece	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Bột đông khô pha tiêm; Dung dịch thể tích nhỏ; thuốc dạng rắn và cấy ghép (Kháng sinh beta lactam). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (kháng sinh beta lactam); thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; các dạng bào chế bán rắn; viên nén (kháng sinh beta lactam).	EU GMP	40189/12-5-2016	13/06/2016	21/03/2019	National Organization for Medicines (EOF), Greece	1	
20	B.Braun Medical AG	Ronda de Los Olivares, parcela 11, Poligono Industrial Los Olivares, Jaen 23009 (Jaen), Spain	Thuốc bao gồm cả chất gây nghiện, hướng thần: * Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ (hormon và chất có hoạt tính hormon); thuốc cấy ghép và dạng rắn (hormon và chất có hoạt tính hormon). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (hormon và chất có hoạt tính hormon). * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; miếng dán, dạng bào chế bán rắn (bao gồm cả hormon và chất có hoạt tính hormon). * Sản phẩm vi lượng đồng căn.	EU-GMP	ES/156HVI/14	10/07/2014	05/05/2017	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	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
21	Takeda Pharmaceutical Company Limited, Osaka Plant	17-85, Jusohonmachi 2 - chome, Yodogawa-ku, Osaka 532-8686 Japan	* Sản phẩm: - Hộp 1 bơm tiêm đóng sẵn hỗn dịch tiêm Lucrin PDS Depot 3.75 mg (Leuprorelin acetate 3,75 mg) - Hộp 1 bơm tiêm đóng sẵn hỗn dịch tiêm Lucrin PDS Depot 11.25 mg (Leuprorelin acetate 11,25 mg)	Japan - GMP	1631	04/07/2016	20/06/2019	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
	Abbott Laboratories, S.A. (Cơ sở đóng gói)	Avda de Burgos, 91, Madrid, 28050 Madrid, Espana		EU GMP	ES/098HV/16	06/07/2016		Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain		
22	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Switzerland	Sản phẩm: Bột đông khô pha tiêm Cymevene (Hộp 1 lọ Ganciclovir 500 mg)	EU GMP	14-062	21/01/2014	14/11/2016	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
	F.Hoffmann-La Roche Ltd (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		EU GMP	14-240	10/02/2014				
23	IDT Biologika GmbH (Cơ sở sản xuất)	IDT Biologika GmbH Am Pharmapark 06861 Dessau-Roßlau, Germany	Sản phẩm: dung dịch thuốc tiêm đóng ống sẵn Binocrit (Epoetin alfa 2000IU/ml, 4000 IU/0.4ml, 1000IU/0.5ml)	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2015_0008	19/03/2015	19/11/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Sandoz GmbH - Organisationseinheit BP Kundl (Cơ sở xuất xưởng)	Biochemiestraße 10, 6250 Kundl, Austria		EU GMP	INS-481922-0057-001	22/01/2016		Federal Office for Safety in Health Care, Austria		
24	Sandoz Grup Saglik Urunleri Ilaclari San. ve Tic. A. S.	Sandoz Grup Saglik Urunleri Ilaclari San. ve Tic. A. S. S. Gebze Organized Industrial Region Ihsan Dede Cadde No. 900. Sokak TR-41480 Gebze-Kocaeli, Turkey	* Thuốc không vô trùng: viên nén.	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2016_0011	14/03/2016	04/03/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức		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
25	TRB Pharma S.A.	Plaza 939, 1427, Buenos Aires, Republica Argentina	Sản phẩm: Viên nang Artrodar (Diacerein 50mg)	PIC/S GMP	20132020 000300 16	24/06/2016	24/06/2017	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
26	Centrale Afdeling voor Fractionering van het Rode Kruis CVBA (Cvba CAF-DCF scrl) (Cơ sở sản xuất từ Plasma đến công đoạn 2)	Neder-Over-Heembeek, De Tyraslaan 109, B - 1120 - Brussels, Belgium	Sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền Kedrigamma (Human normal immunoglobulin 50mg/ml).	EU GMP	BE/GMP/20 14/044	15/09/2014	13/12/2016	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
	Kedrion S.p.A (Cơ sở sản xuất từ công đoạn 2 đến bán thành phẩm)	SS 7 bis Km 19,5 80029 Sant'Antimo Napoli, Italia		EU GMP	IT/23- 2/H/2015	27/01/2015		Italian Medicines Agency (AIFA)		
	Kedrion S.p.A (Cơ sở sản xuất toàn bộ công đoạn)	Bolognana Gallicano Lucca 55027, Italia		EU-GMP	IT/22- 2/H/2015	27/01/2015		Italian Medicines Agency (AIFA)		
27	Famar Orleans	5 Avenue de Concyr, Orleans 45071, France (*Cách ghi khác: 5 Avenue de Concyr, 45071 Orleans Cedex 2, France)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ, dạng bào chế bán rắn. * Thuốc không vô trùng: Viên nén; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn, thuốc phun mù.	EU-GMP	HPF/FR/206 /2015	30/09/2015	04/10/2016	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
28	Frosst Iberica, S.A. (Cơ sở sản xuất)	Via Complutense, 140, Alcala de Henares 28805 (Madrid) - Spain	Sản phẩm: Viên nén Fosamax Plus 70mg/5600 IU (Acid alendronic 70mg; Vitamin D3 5600IU).	EU-GMP	ES/071HVI/1 4	09/04/2014	/2017	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	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
	Merck Sharp & Dohme B.V. (Cơ sở đóng gói)	Waarderweg 39, HAARLEM, 2031BN, Netherlands		EU-GMP	NL/H 15/1006689	21/12/2015	24/03	Healthcare Inspectorate, Netherlands		
29	Haupt Pharma Livron	1 rue Comte de Sinard, 26250 Livron-Sur-Drome, France	* 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: Thuốc đặt; viên nén. * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch.	EU GMP	HPF/FR/79/2015	17/04/2015	21/11/2017	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
30	Sanofi Winthrop Industrie - Carbon Blanc	1 rue de la Vierge, Ambarès et Lagrave, Carbon Blanc, 33565, France (* Cách ghi khác: 1 rue de la Vierge, Ambarès et Lagrave, Carbon Blanc Cedex, 33565, France)	* 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; viên nén; viên nén bao phim; vi cốt. * Thuốc sinh học: Thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật; Enzym vi sinh vật.	EU-GMP	HPF/FR/68/2016	17/03/2016	30/09/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
31	Joint Stock Company "FARMAK"	74, Frunze Str., Kyiv, 04080, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả sản phẩm chứa hormone). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả sản phẩm chứa hormone); Dung dịch thể tích lớn. * Thuốc không vô trùng: Thuốc nước uống; thuốc nhỏ giọt (bao gồm cả sản phẩm chứa hormone); thuốc dạng xịt (chứa hormone). * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch; thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật. * Thuốc từ dược liệu.	PIC/S GMP	034/2016/S AUMP/GMP	30/05/2016	07/04/2019	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
32	Hikma Farmacêutica (Portugal), S.A. (Cơ sở sản xuất)	Estrada do Rio da Mó, n.º 8, 8-A e 8-B - Fervença, Terrugem SNT, 2705-906, Portugal	* Sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Bitazid 1g (Ceftazidime 1g)	EU-GMP	F006/S1/MH/001/2016	20/05/2016	/2018	National Authority of Medicines and Health Products, I.P, Portugal	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
	Sanavita Pharmaceuticals GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Lohstrasse 2, 59368 Werne, Germany			DE_NW_01_GMP_2015_0014	20/05/2015	21/04	Healthcare Inspectorate, Netherlands		
33	Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH	Wolfgang-Marguerre-Allee 1, 31832 Springe, Germany	* Thuốc sinh học: - Chế phẩm từ máu: Prothrombine complex (PPSB); - Dịch truyền Alburnorm 20% (Albumin người (96%) 200g/L),	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2014_0025	09/07/2014	26/02/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
34	Ahlcon Parenterals (India) Limited	SP-918, Phase-III, RIICO Industrial Area, Bhiwadi, Dist. Alwar (Rajasthan), 301 019, India	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ	EU-GMP	FI09/01/2013	08/11/2013	18/10/2016	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal		2
35	ANESTA LLC (A Wholly owned subsidiary of Cephalon Inc)	4745 Wiley post Way, Suite 650, Salt Lake City, 84116, United States	* Thuốc không vô trùng: Viên nén.	EU-GMP	UK GMP 16802 Insp GMP 16802/8528-0008	27/11/2015	27/11/2018	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
36	Eva Pharma for Pharmaceuticals & Medical Appliances	176., El Sadat Str., Kafr El-Gabal, El-Haram, Giza, Egypt.	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	EU GMP	OGYÉI/1537 2-2/2016	01/04/2016	31/03/2017	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYÉI), Hungary		2
37	BIOSE INDUSTRIE - AURILLAC	24 avenue Georges Pompidou, AURILLAC, 15004, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc bột/cốm pha hỗn dịch uống. * Thuốc sinh học: Lactobacillus.	EU GMP	HPF/FR/92/2016	04/05/2016	06/06/2017	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
38	Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co., Ltd	No. 10, Gaoxinzhongyi Road, High-tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen 518057, Guangdong Province, China	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Thuốc có nguồn gốc từ người, động vật.	EU-GMP	GIF-IW-400/0489_02_01/04/60/16	01/06/2016	07/04/2019	Main Pharmaceutical Inspector, Poland		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
39	Schering-Plough Labo NV	Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, 2220, Belgium	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ.	EU GMP	BE/GMP/2016/010	04/07/2016	21/04/2019	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
40	Special Product's Line S.P.A	Strada Paduni, 240-03012 Anagni (FR), Italy	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng (bao gồm cả thuốc chứa bào tử Bacillus clausii); thuốc bột, thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn (chứa hormon corticosteroid); thuốc đặt (chứa hormon corticosteroid); viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả chứa hormon corticosteroid).	EU-GMP	IT/219-1/H/2015	13/10/2015	20/02/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
Đợt 45 (theo Công văn số 21743/QLD-CL ngày 03/11/2016 của Cục Quản lý Dược)										
1	DEVA Holding A.S.	DEVA Holding A.S. Cerkezköy Organize Sanayi Bölgesi, Karaagac Mah., Atatürk Cad. No. 32 TR-59510 Kapaklı/ Tekirdag Turkey	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc bột pha hỗn dịch uống (Sản phẩm: Amoxillin - Clavulanate powder for preparation of oral suspension); + Viên nén (Sản phẩm: Ambrisentan coated tablets (CT), Cinacalcet (CT), Quetiapin (CT), Risperidon (CT), Amoxillin - Clavulanate (CT))	EU - GMP	DE_BW_01_GMP_2016_0020	24/02/2016	04/12/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
2	Emcure Pharmaceuticals Limited (OSD and Potent Injectables)	Plot No.P-2 IT Park Phase II MIDC Hinjwadi Pune IN 411 057 India	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ. - Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén.	EU-GMP	UK GMP 21553 Insp GMP 21553/2199 2-0010	06/08/2016	14/03/2019	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency MHRA		2
3	Emcure Pharmaceuticals Limited (Sterile Products Division)	Plot No P-I ITBT Park, Phase-II MIDC, Hinjwadi, Pune, Maharashtra State, IN-411 057, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc tiêm đông sẵn. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ..	EU-GMP	UK GMP 21553 Insp GMP 21553/2387 410-0002	06/08/2016	14/03/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
4	Cadila Healthcare Limited	Kundaim Industrial Estate, Plot No. 203 to 213, Kundaim village, Goa, 403 115, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	OGYI/20634-6/2015	02/08/2016	19/04/2019	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary		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
5	Baxter Healthcare of Puerto Rico	Baxter Healthcare of Puerto Rico Route 3 Km, 142.5, 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	07-0151- 2015-02-VN	08/10/2015	08/10/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
6	Ipsen Biopharm Limited	Ash Road Wrexham Industrial Estate Wrexham, LL 13 9UF, United Kingdom.	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô. * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học.	EU GMP	UK MIA 3070 Insp GMP/GDP/I MP 3070/14720- 0040	20/07/2016	23/05/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
7	AbbVie Inc.	1 N Waukegan Road, North Chicago, IL 60064 United States of America Cách ghi khác: 1 N Waukegan Rd, North Chicago, Illinois 60064, USA	* Dung dịch uống KALETRA (Lopinavir (80mg/ml)/Ritonavir (20mg/ml) Oral Solution, solution	U.S. CGMP	PSRE-MFXD	30/08/2016	29/08/2018	United States Food and Drug Administration	1	
8	Ferring GmbH (Cơ sở sản xuất)	Ferring GmbH Wittland 11, 24109 Kiel, Germany	* Dung dịch tiêm tĩnh mạch Duratocin	EU-GMP	DE_SH_01_ GMP_2014_ 0017	10/10/2014	21/05/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Ferring International Center S.A., (Cơ sở đóng gói)	Chemin de la Vergognausaz 50, CH - 1162 St-Prex, Switzerland		EU-GMP	14-2418	15/12/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
9	Mepro Pharmaceuticals Private Limited	Unit II, Q Road, Phase IV GIDC, Wadhwan City, Surendranagar, Gujarat, 363 035, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU GMP	OGYÉI/1393 4-6/2016	22/07/2016	17/06/2019	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary		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
10	M.R. Pharma S.A.	Estados Unidos 5105, Localidad "El Triangulo" (Zip code 1667), Malvinas Argentinas, Buenos Aires province, Argentina Republic	* Tòa nhà 1: không bao gồm các thuốc betalactam, thuốc kim tế bào hoặc thuốc hormon: + Dung dịch vô trùng và bột đông khô + Dung dịch và hỗn dịch thuốc nhỏ mắt + Hỗn dịch khí dung. * Tòa nhà 2: Dung dịch tiêm chứa hormon. * Tòa nhà 3: không bao gồm các thuốc betalactam, thuốc kim tế bào hoặc thuốc hormon: Viên nén, viên nén bao	PICS GMP	20132014 001017 16	03/08/2016	03/08/2017	Argentina National Administration of Drugs, Food and Medical Divices		2
11	Fareva Amboise	Zone Industrielle, 29 route des Industries 37530 Poce Sur Cisse, France	Sản phẩm: Viên nang Amlor 5 mg (Amlodipine 5 mg)	EU-GMP	005426	20/07/2016		National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
12	LABORATORIO REIG JOFRE, SA	C/ Jarama 111 Polígono Industrial, Toledo, 45007 Toledo Espana	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc chứa kháng sinh nhóm penicilins và cephalosporin: thuốc dạng rắn và cấy ghép. * Thuốc không vô trùng: Thuốc chứa kháng sinh nhóm penicilins và cephalosporin: viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, viên nén.	EU-GMP	ES/089HVI/1 6	27/06/2016	01/03/2019	Agency de Medicaments and Sanitary Products - Spain	1	
13	Aerofarm - Marseille	468 chemin du Littoral, Marseille, 13016 France	* Thuốc không vô trùng: thuốc phun mù dùng ngoài.	EU-GMP	HPF/FR/93/ 2016	04/05/2016	30/05/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
14	Pierre Fabre Medicament Production	Aquitaine Pharrm International 1, Avenue du Bearn 64320 IDRON, France	Sản phẩm: Viên nang mềm Navelbine 20 mg; Viên nang mềm Navelbine 30 mg	EU -GMP	003379 003380	08/04/2016		National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
15	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/201 6/008H	08/07/2016	08/04/2019	State Agency of Medicines of the Republic of Latvia (ZVA)		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
16	Catalent UK Swindon Zydis Limited (Cơ sở sản xuất)	Frankland Road, SN5 8RU Blagrove Swindon Wiltshire, United Kingdom	Sản phẩm: Viên đông khô dạng uống Minirin Melt Oral Lyophilisate 60mcg (Desmopressin dưới dạng Desmopressin acetate 60mcg)	EU-GMP	UK MIA 14023 Inps GMP/IMP 14023/4574-0015	17/12/2013	10/12/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Ferring International Center SA (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		EU-GMP	14-2418	15/12/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
17	Imexpharm Corporation Branch III (IMP3)	No. 22, Street No. 2, Viet Nam Singapore industrial Zone II, Thu Dau Mot City, Binh Duong Province, Viet Nam	* 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 nang cứng chứa kháng sinh nhóm beta-lactam	EU-GMP	ES/141HV/16	29/09/2016	15/02/2019	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain		2
18	S.M.B Technology SA	Zoning Industriel - Rue du Parc industriel 39, Marche-en-Famenne, 6900, Belgique	Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc bán rắn; Viên đạn; Viên nén.	EU-GMP	BE/GMP/2015/013	06/07/2015	26/02/2018	Federal Agency for Medicines and Health Products of Belgium	1	
19	Aesica Queenborough Limited	North Road Queenborough Kent ME11 5EL, United Kingdom	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; viên nén; thuốc gây mê dạng hít.	EU-GMP	UK MIA 32496 Insp GMP 22567/30433-0027	21/06/2016	29/03/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
20	Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG	Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG, Herzbergstraße 3 61138 Niederdorfelden, Germany	* Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột, viên ngậm; dạng bào chế bán rắn.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2016_0055	19/07/2016	25/05/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
21	Bolder Arzneimittel GmbH & Co. KG	Bolder Arzneimittel GmbH & Co. KG Rheinische Allee 11, 50858 Köln, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên ngậm.	EU-GMP	DE_NW_04_GMP_2014_0020	26/06/2014	09/05/2017	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
22	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 tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, pellet; * Thuốc sinh học khác: DNA/Protein tái tổ hợp; Kháng thể đơn dòng; cytokines. * Dược chất công nghệ sinh học khác: Protein tái tổ hợp, kháng thể đơn dòng, cytokines.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0041	02/04/2015	17/03/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
23	Joint Stock Company "Kievmedpreparat" (Division No 1 of the department of manufacturing of injection forms of medicines)	139, Saksahanskogo St., Kyiv, 01032, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột Sản phẩm cụ thể: thuốc bột pha dung dịch tiêm: Acelysin, Herpevir, Kanamycin, Capreomycin, Laevomycetin, Streptomycin.	PIC/S-GMP	012/2015/S AUMP/GMP	27/03/2015	28/02/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
24	Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato Factory	950, Hiroki, Ohaza, Misato-machi, Kodama-gun, Saitama-ken, Japan	Sản phẩm: thuốc viên nén Pariet 10mg	Japan-GMP	1437	25/06/2014	11/04/2021	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
25	Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato Factory	950, Hiroki, Ohaza, Misato-machi, Kodama-gun, Saitama-ken, Japan	Sản phẩm: thuốc viên nén Pariet 20mg	Japan-GMP	1438	25/06/2014	11/04/2021	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
26	PT. Aventis Pharma	Jl. Jenderal A. Yani, Pulo Mas, Jakarta, Indonesia	Sản phẩm: Viên nén Triatec 5 mg (Ramipril 5mg)	PIC/S GMP	PN.01.05.31.313.05.16.539	04/05/2016		National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
27	Alkem Laboratories Limited	Thana Baddi, Nalgarrh, District Solan, Himachal Pradesh, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; Viên nang cứng (không chứa kháng sinh cephalosporin và penicillin).	PIC/S GMP	MI-2015-CE-12531-1	24/06/2016	06/01/2019	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia		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
28	Cilag AG	Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen, Switzerland	* Thuốc dạng lỏng: dung dịch thuốc tiêm; ống tiêm đóng sẵn. (bao gồm cả chứa hoạt chất sinh học). * Dạng bào chế rắn: viên nang; viên nén (bao gồm cả chứa hormon và chất có hoạt tính hormon).	EU GMP	16-1557	02/08/2016	27/11/2018	Swissmedic, Swiss Agency for Therapeutic Products	1	
29	Abbott Biologicals B.V.	Veerweg 12, 8121 AA OLST, Netherlands	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Duphaston (dydrogesterone 10 mg)	EU GMP	15-0104	15/01/2015		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	
30	Innothera Chouzy	Lieu-dit "L'Isle Vert", rue René Chantereau, CHOUZY SUR CISSE 41150, FRANCE	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; viên nén.	EU GMP	HPF/FR/298 /2015	31/12/2015	15/01/2018	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
31	Joint Stock Company "Kievmedpreparat" (Filling Division No 2 of the department of manufacturing of injection forms of medicines)	139, Saksahanskogo St., Kyiv, 01032, Ukraine.	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng (chứa cephalosporins): thuốc bột.	PICS GMP	013/2015/S AUM/GMP	27/03/2015	28/02/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
32	Santen Pharmaceutical Co., Ltd Shiga Plant	348-3, Aza-suwa, Oza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan	* Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Taflotan (Tafluprost 0,015 mg/ml)	Japan - GMP	1616	04/07/2016	04/07/2018	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
33	Santen Pharmaceutical Co., Ltd Shiga Plant	348-3, Aza-suwa, Oza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan	* Sản phẩm: Hỗn dịch nhỏ mắt Flumetholon 0,1 (Fluorometholon 1mg/ml)	Japan - GMP	3085	20/10/2015	20/10/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	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
34	Santen Pharmaceutical Co., Ltd Shiga Plant	348-3, Aza-suwa, Oaza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan	* Sản phẩm: Hỗn dịch nhỏ mắt Flumetholon 0,02 (Fluorometholon 0,2 mg/ml)	Japan - GMP	4532	14/12/2015	14/12/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
35	Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH	Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH Pfaffenrieder Straße 5, 82515 Wolfratshausen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon, chất độc tế bào/chất kim tế bào); Dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon, chất độc tế bào/chất kim tế bào); Hỗn dịch và thuốc xịt mũi (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào); Dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào); Hỗn dịch (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon). * Sản phẩm: dung dịch tiêm Ribofolin 10mg/ml (calciumfolinat). * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc bột và thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); Viên nén (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2015_0154	17/12/2015	13/10/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
36	Medochemie Ltd (Central Factory)	1-10 Constantinoupolis Street, 3011, Limassol, Cyprus	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén, viên nén bao phim;	EU-GMP	MED01/2016/001	13/04/2016	28/01/2019	Pharmaceutical Services - Ministry of Health, Cyprus	1	
37	Pharbil Pharma GmbH (Cơ sở sản xuất)	Pharbil Pharma GmbH Reichenberger Strasse 43, 33605 Bielefeld, Germany	Sản phẩm: viên đặt trực tràng Pentasa (Mesalazine 1g)	EU-GMP	DE_NW_02_GMP_2014_0023	16/12/2014	19/09/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Ferring International Center SA (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		EU-GMP	14-2418	15/12/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		

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	Catalent UK Swindon Zydis Limited (Cơ sở sản xuất)	Frankland Road, SN5 8RU Blagrove Swindon Wiltshire, United Kingdom	Sản phẩm: Viên đông khô dạng uống Minirin Melt (Desmopressin 120mcg).	EU-GMP	UK MIA 14023 Inps GMP/IMP 14023/4574-0015	17/12/2013	10/12/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Ferring International Center SA (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		EU-GMP	14-2418	15/12/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
39	Guerbet	16-24 rue Jean Chaptal, Aulnay Sous Bois, 93600, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	HPF/FR/142 /2016	28/06/2016	03/06/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
40	Xellia Pharmaceuticals ApS	Dalslandsgade 11, Kobenhavn S, 2300, Denmark	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô, thuốc bột pha tiêm, tiêm truyền, thuốc bột hít. + Dược chất sản xuất theo phương pháp lên men.	EU-GMP	DK H 00066715	04/12/2015	13/08/2018	Danish Health and Medicines Authority	1	
41	AstraZeneca AB	PET Freeze Dried and Pumpspray, Forskargatan 18 och Gärtunavägen, Södertälje, 15185, Sweden	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô; * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	5.9.1-2015-043270	22/05/2015	13/01/2018	Swedish Medical Products Agency (MPA)	1	
42	Utsunomiya Plant of Chugai Pharma manufacturing Co., Ltd (Cơ sở sản xuất)	16-3, Kiyohara Kogyodanchi, Utsunomiya city, Tochigi, Japan	* Sản phẩm: + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Actemra 80mg (Tocilizumab 80mg/4mL), Hộp 1 lọ 4 mL; + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Actemra 200mg (Tocilizumab 200mg/10mL), Hộp 1 lọ 10 mL.	Japan-GMP	5769; 5770	11/03/2015	16/01/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		

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	Sophartex	21 rue du Pressoir, Vernouillet, 28500, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa Penicillin); thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột pha uống (bao gồm cả thuốc chứa Penicillin); viên nén (bao gồm cả thuốc chứa Penicillin).	EU-GMP	HPF/FR/116/2016	30/05/2016	16/05/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
44	Laboratories Merck Sharp & Dohme Chibret (Cơ sở sản xuất)	Route de Marsat, Riom, 63963 Clermont-Ferrand Cedex 9, France	* Sản phẩm: Bột đông khô pha tiêm truyền Invanz (Ertapenem 1g).	EU-GMP	HPF/FR/173/2015	04/08/2015	18/03/2018	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)		2
	PT. Merck Sharp Dohme Pharma Tbk (Cơ sở đóng gói)	Jl. Raya Pandaan Km,48, Pasuruan, Jawa Timur, Indonesia		PIC/S-GMP	3926/CPOB/A/III/13	18/03/2013		National Agency for Drug and Food Control Indonesia (NADFC)		
45	Pharmacia & Upjohn Company	7000 Portage Road, Kalamazoo, MI 49001, USA	Sản phẩm: Thuốc tiêm bột Solu-Medrol® (Methylprednisolone Sodium Succinate) 40mg.	US-GMP	DNRV-DAFM	13/07/2016	12/07/2018	U.S. Food and Drug Administration	1	
46	Neolpharma, Inc.	99 Jardines Street, Caguas, Puerto Rico 00725, USA	* Sản phẩm: Celebrex® (celecoxib capsules) 200 mg	US-GMP	NWRF-J64V	22/07/2016	21/07/2018	U.S. Food and Drug Administration	1	
47	Pharmacia & Upjohn Company	7000 Portage Road, Kalamazoo, MI 49001, USA	* Sản phẩm: Thuốc tiêm bột Solu-Medrol® (Methylprednisolone Sodium Succinate) 125mg.	US-GMP	8RZ8-9GXZ	13/07/2016	12/07/2018	U.S. Food and Drug Administration	1	
48	LG Life Sciences Ltd	129, Seokam-ro, Iksan-si, Jeollabuk-do, Republic of Korea	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thuốc tiêm chứa được chất sinh học.	PIC/S-GMP	2016-F1-0163	22/08/2016	22/08/2017	Gwangju 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
49	Korea United Pharm. Inc.	25-23, Nojanggongdan-gil, Jeondong-myeon, Sejong-si, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: - Viên nén (viên nén không bao, viên nén bao phim, viên nén bao đường, viên nén bao phim giải phóng kéo dài, viên nén bao phim giải phóng có kiểm soát, viên nén bao phim giải phóng chậm) - Viên nang (viên nang mềm, viên nang cứng) - Viên nhai. * Thuốc tiêm: Dung dịch tiêm, bột đông khô pha tiêm, bột pha tiêm. * Thuốc chứa Penicillin: Viên nén bao phim, viên nang, bột pha sirô.	PICS GMP	2016-G1-1939	22/08/2016	26/08/2018	Daejeon Regional office of Food and Drug Safety, Korea		2
50	Laphal Industries	Avenue de Provence 13190 Allauch, France	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc đặt.	EU GMP	HPF/FR/129/2015	17/06/2015	17/02/2018	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	1	
51	PATHEON MANUFACTURING SERVICES, LLC.	5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina 27834, USA	* Sản phẩm: IV Busulfex® (busulfan) Injection, 6mg/mL.	U.S. cGMP	CUT8-ZNFS	20/07/2016	19/07/2018	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
52	BLES BIOCHEMICALS INC	60 Pacific Court Unit 8, London, Ontario, Canada, N5V 3K4	* Sản phẩm: Hỗn dịch BLES (Phospholipid 27 mg/mL; Surfactant-Associated protein SP-B, SP-C 500 mcg/mL).	PIC/S GMP	61807	17/11/2015	17/11/2016	Health Products and Food Branch Inspectorate (HPFBI), Canada	1	
53	Boryung Pharmaceutical Co., Ltd.	107, 109 Neungan-ro, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea. (* Cách ghi địa chỉ cũ: 1122-2, Singil-dong, Danwon-ku, Ansan-si, Kyungki-do, Korea)	* Thuốc tiêm: Dung dịch tiêm; bột pha tiêm; dung dịch tiêm truyền. * Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nang cứng; viên hoàn; thuốc bột; thuốc cốm; thuốc bột pha sirô. * Thuốc uống dạng lỏng: Dung dịch; hỗn dịch; sirô. * Dung dịch dùng ngoài.	Korea GMP	2016-D1-1445	16/05/2016	16/05/2017	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
54	"Farmaprim" S.R.L.	Str. Crinilor 5, Raionul Criuleni, Sat Porumbeni, MD 4829, Republic Moldova	* Thuốc không vô trùng: Thuốc bán rắn (kem, gel); thuốc đặt (thuốc đạn, thuốc trứng).	PIC/S GMP	002/2015/S AUMP/GMP	16/02/2015	22/01/2018	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		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
55	Biocon Limited	Plot No. 2-4, Phase IV, Bommasandra-Jigani Link Road, Bangalore - 560 099, India	* Sản phẩm: Insulin Glargine BS Injection 100U/ml FFP.	Japan GMP	System filing No.: 5122708010 051	04/03/2016	04/03/2021	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA), Japan		2
56	Laboratoire Aguettant	1 rue Alexander Fleming, Parc Scientifique Tony Garnier, Lyon, 69007, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	HPF/FR/112 /2016	01/06/2016	19/02/2019	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
57	Huons Co., Ltd.	100 Bio valley-ro, Jecheon-si Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	- Thuốc uống dạng rắn: Viên nén, Viên nang, Viên nén nhai. - Thuốc tiêm. - Dung dịch Thuốc nhỏ mắt. - Thuốc uống dạng lỏng: Hỗn dịch, Siro, Dung dịch súc miệng.	PIC/S-GMP	2016-G1-1540	28/06/2016	26/08/2018	Daejeon Regional Office of Food and Drug Safety, Ministry of Food and Drug Safety Korea		2
58	Panpharma	ZI du Clairay, Luitre, 35133, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc cấy ghép và dạng rắn (chứa kháng sinh nhóm beta lactam).	EU-GMP	HPF/FR/84/2016	20/04/2016	30/03/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
59	Myung In Pharm.Co., Ltd.	361-12 Noha-gil, Paltan-myeon, Hwaseong-si Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Dạng thuốc rắn: viên nén; viên nang; viên nén phân rã. * Thuốc tiêm: dung dịch thuốc tiêm; thuốc đông khô. * Thuốc bán rắn: thuốc kem, thuốc mỡ.	Korea GMP	2016-D1-2734	19/09/2016	05/09/2019	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
60	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Sanlein Mini 0.3 (Natri hyaluronat 1,2mg/0,4ml)	Japan-GMP	825	24/05/2016	24/05/2018	Pharmaceutical safety and environmental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
61	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Sanlein Mini 0.1 (Natri hyaluronat 0,4mg/0,4ml)	Japan-GMP	827	24/05/2016	24/05/2018	Pharmaceutical safety and environmental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	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
62	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Diquas (Natri diquafosol 30mg/ml)	Japan-GMP	3084	20/10/2015	20/10/2017	Pharmaceutical safety and enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
63	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Taflotan-S (Tafluprost 4,5mcg/0,3ml)	Japan-GMP	3975	24/11/2015	24/11/2017	Pharmaceutical safety and enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
64	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Sancoba (Cyanocobalamin (vitamin B12) 1mg/5ml)	Japan-GMP	4063	25/11/2015	25/11/2017	Pharmaceutical safety and enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
65	Alkem Laboratories Limited	Alkem Laboratories Limited Village Thana, Baddi, Tehsil - Nalgarh, Solan, 173205 Himachal Pradesh, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; bột pha sirô ; viên nén.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2016_0064	04/08/2016	22/07/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
66	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A (Tên Ba Lan:Tarchominski e Zaklady Farmaceutyczne "Polfa" Spolka Akcyjna)	2, A. Fleminga Str., 03-176 Warsaw, Poland	*Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dạng bào chế rắn và cấy ghép (bao gồm cả kháng sinh nhóm β - Lactam)	EU_GMP	GIF-IW-400/0196_02_05/04/294/16	26/09/2016	08/07/2019	Main Pharmaceutical Inspector, Poland	1	
67	Alkem Laboratories Limited	Alkem Laboratories Limited 167 Mahatma Gandhi, Udyog Nagar, Dabel 396210 Daman, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; bột pha sirô.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2016_0069	05/08/2016	24/02/2019	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
68	Organon (Ireland) Limited	Drynam Road , Swords, Co. Dublin, Ireland	*Thuốc không vô trùng bao gồm cả chất có hoạt tính hormon : Thuốc bán rắn; viên nén	EU-GMP	2015/11761 /M61	05/02/2016	18/11/2018	Irish Medicines Board (IMB)	1	