

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

Đợt 33

( Theo công văn số 20597/QLD-CL ngày 05/11/2015 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	Kremers Urban Pharmaceuticals INC.,	1101 C Avenue West, Seymour, IN 47274, 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	x	
2	BCWORLD PHARMACEUTICAL CO., LTD	872-23, Yeojunam-ro, Ganam-eup, Yeosu-si, Gyeonggi-do, Hàn Quốc	* Dung dịch thuốc tiêm; * Thuốc uống dạng rắn: Viên nén, viên nén bao phim.	PIC/s-GMP	2015-D1-1944	15/07/2015	26/09/2017	Gyeongin Regional Commissioner Food&Drug Administration, Korea		x
3	Hwail Pharm. Co., Ltd	156, Sandan-ro 67 Beongil, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Hàn Quốc	* Thuốc tiêm.	PIC/s-GMP	2015-D1-1844	02/07/2015	15/10/2016	Gyeongin Regional Commissioner Food&Drug Administration, Korea		x
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		x
5	Dongkook Pharmaceutical Co., Ltd.	33-19, Yongso 2-gil, Gwanghyewon-myeon, Jincheon-gun, Chungcheongbuk-do, Korea, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng rắn (viên nén, viên nang cứng); dung dịch thuốc uống (hỗn dịch); thuốc kem, mỡ; thuốc bột dùng ngoài, thuốc dán. * Thuốc vô trùng: Thuốc tiêm (dung dịch, hỗn dịch).	PIC/S	2015-G1-0973	13/05/2015	05/07/2016	Daejeon Regional Food and Drug Administration - Korea		x
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		x

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	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 tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc cốm, 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		x
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 tiệt 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		x
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		x
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 betalactam	PIC/S-GMP	3830/CPOB/A/XII/12	14/12/2012	14/12/2017	Indonesia National Agency for Drug and Food Control		x
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 betalactam	PIC/S-GMP	3829/CPOB/A/XII/12	14/12/2012	14/12/2017	Indonesia National Agency for Drug and Food Control		x
12	Nichi-Iko Pharmaceutical Co., Ltd. Aichi Plant	1212 Aza-teramae, Gejocho, kasugai-shi, Aichi, Japan	Sản phẩm: NIKP-Nicardipine injection 2mg/2ml	Japan-GMP	2083	07/08/2015		Japan Ministry of Health, Labour and Welfare	x	

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	Lek Pharmaceuticals d.d	Verovskova ulica 57, Ljubljana, 1526, Slovenia	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng (ức chế miễn dịch); + Viên nén (hormon hoặc chất có hoạt tính hormon, Prostaglandins /cytokines, chất độc tế bào/chất kìm tế bào); + Thuốc bột, thuốc cốm, hạt pellet, 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	x	
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.	PIC/S-GMP	2015-G1-1680	28/07/2015	10/09/2018	Daejeon Regional Food and Drug Administration		x
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 bột * 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	x	
16	CSSX: Takeda Nycomed AS; CSĐG & XX: AbbVie S.R.L	CSSX: Solbaervegen 5 - N2409, Alverum Norway; CSĐG & XX: S.R. 148 Pontina Km 52 s.n.c. 04011 Campoverde di Aprilia (Latina), Italy	Sản phẩm: Chirocaine (Injectable Solution and Concentrate for Infusion Levobupivacaine 5 mg/ml)	EU-GMP	CPP/2015/754/	16/03/2015		Italian Medicines Agency (AIFA)	x	
17	Abbott Japan Co., Ltd. - Katsuyama Plant	2-1, Inokuchi 37, Katsuyama, Fukui 911-8555, Japan	Sản phẩm: Elthon 50mg tablets (Itopride hydrochloride 50mg)	Japan-GMP	2428	27/08/2015	18/01/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	x	
18	Abbott Japan Co., Ltd.	2-1, Inokuchi 37, Katsuyama, Fukui 911-8555, Japan	Thuốc không vô trùng: Viên nén	PIC/S-GMP	038/2013/S AUMP/GMP	27/05/2013	18/01/2016	State Administration of Ukraine on Medicinal product	x	

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	Egis Pharmaceuticals Plc.	Bokenyfoldi ut, 118-120., Budapest, 1165, Hungary	* 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; thuốc bột, thuốc cốm; viên nén. * 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	x	
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 tiệt 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	x	
21	Novo Nordisk A/S	Novo Alle, Bagsværd, 2880, Denmark	* Thuốc vô trùng sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học.	EU-GMP	DK H 00062915	22/09/2015	01/07/2018	Danish Health and Medicines Authority	x	
22	Mitim S.r.l	Via Cacciamali, 34 - 38, 25125 Brescia (BS), Italy	* Thuốc vô trùng: - Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng chứa Penicillin - Thuốc uống dạng lỏng - Thuốc bột và thuốc cốm chứa Penicillin - Thuốc bán rắn - Viên nén chứa Penicillin	EU-GMP	IT/72-3/H/2015	31/03/2015	15/01/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	x	
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 tiệt 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	x	

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	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 tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ *Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén (bao gồm cả sản phẩm chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; các dạng bán rắn, thuốc đặt	EU-GMP	NCF/1502/01/CAT	07/01/2015	14/10/2017	Ministry of Health of Government of Catalonia - Spain	x	
25	Bluepharma - Industria Farmaceutica, S.A (Fab. Coimbra)	S. Martinho do Bispo, Coimbra, 3045-016, Portugal	Viên nén bao phim Ciprofloxacin Bluepharma (Ciprofloxacin 500mg) Tên tại Việt Nam: Bloci	EU-GMP	0724/CM/2015	25/05/2015	12/12/2015	National Authority of Medicines and Health Products, I.P, Porrtugal	x	
26	Piramal Critical Care Incorporated	3950 Schelden Circle Bethlehem 18017 United States	* Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	UK GMP 30589 Insp GMP 30589/3307 93-0001	21/07/2013	23/05/2016	Medicines and Healthcare products Regulatory Agency, England	x	
27	Pharmaceutical Works Polpharma S.A	19 Pelplinska Street, 83-200 Starogard Gdanski, Poland	* Thuốc vô trùng không tiệt trùng cuối và có tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ	EU-GMP	GIF-IW-400/0105_02_04/04/29/15	19/05/2015	20/02/2018	Poland Main Pharmaceutical Inspector	x	
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 Institue for Drug Control	x	
29	Cooper S.A.	64 Aristovoulou str., Athens, 11853, Greece	* Thuốc vô trùng không tiệt trùng cuối: + Dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc dạng rắn và cấy ghép (chứa kháng sinh betalactam); * Thuốc vô trùng có tiệt trùng cuối: + Dung dịch thể tích lớn; + Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng	EU-GMP	37852/13-5-2013	14/05/2013	15/03/2016	National Organization for Medicines of Greece	x	

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	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.	PIC/S-GMP	MI-2015-LI-08814-1	25/08/2015	25/07/2017	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	X	
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 tiệt 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		X
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)	X	
33	Merck S.A.de C.V, Mexico (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Calle 5, No,7 Frac. , Naucalpan de Juarez, Edo. De Mexico, C.P. 53370, Mexico	Sản phẩm: Viên nén Euthyrox (50 microgram, 100 microgram) Tên tại Việt Nam: Levothyrox 50 microgram, Levothyrox 100 microgram Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Merck KGaA (địa chỉ: Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt, Germany), nguyên tắc EU-GMP, ngày hết hạn 14/12/2015	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2013_0029	04/04/2013	14/12/2015	Cơ quan thẩm quyền Đức		X
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)	X	
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		X
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		X

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	Shin Poong Pharmaceutical Co., Ltd	70 Sandan-Ro 19beongil Danwon-Gu Ansan-Si Gyeonggi-Do, Hàn Quốc	*Thuốc uống dạng rắn: Thuốc viên * Thuốc chữa 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		X
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		X
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	MED08/2015/001	13/02/2015	11/12/2017	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus		X
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	MED09/2015/001	13/02/2013	11/12/2017	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus		X
41	Hospira Australia Pty Ltd	1-5 7-23 and 25-39 Lexia Place Mulgrave Vic 3170, Australia	Sản phẩm: DBL Oxaliplatin For Injection, oxaliplatin 100 mg ống bột pha tiêm	PIC/S GMP	15/1403	14/09/2015		Department of Health, Therapeutic Goods Administration, Australia	X	
42	Hospira, Inc	Highway 301 North, Rocky Mount, NC 27801, USA	Sản phẩm: Zoledronic Acid Hospira Concentrate for solution for infusion, Zoledronic acid (as monohydrate) 4 mg/5ml	EU GMP	02/14/72486	20/01/2014		European Medicines Agency	X	
43	Hospira Australia Pty Ltd	1-5 7-23 and 25-39 Lexia Place Mulgrave Vic 3170, Australia	Sản phẩm: Anzatax paclitaxel 30mg/5ml ống thuốc tiêm, Paclitaxel 6 mg/ml	PIC/S GMP	15/1359	08/09/2015		Department of Health, Therapeutic Goods Administration, Australia	X	

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	Hospira Australia Pty Ltd	1-5 7-23 and 25-39 Lexia Place Mulgrave Vic 3170, Australia	Sản phẩm: DBL Oxaliplatin concentration for infusion, ống 100mg/20ml, oxaliplatin 100 mg/ống	PIC/S GMP	15/1401	14/09/2015		Department of Health, Therapeutic Goods Administration, Australia	X	
45	Hospira Australia Pty Ltd	1-5 7-23 and 25-39 Lexia Place Mulgrave Vic 3170, Australia	DBL Oxaliplatin oxaliplatin concentration for infusion, ống 50mg/10 ml vial, 50 mg/ống	PIC/S GMP	15/1402	14/09/2015		Department of Health, Therapeutic Goods Administration, Australia	X	
46	Hospira Australia Pty Ltd	1-5 7-23 and 25-39 Lexia Place Mulgrave Vic 3170, Australia	Sản phẩm: DBL Oxaliplatin for Injection, oxaliplatin 50 mg ống bột pha tiêm	PIC/S GMP	15/1404	14/09/2015		Department of Health, Therapeutic Goods Administration, Australia	X	
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/7/2015	28/07/2015	31/12/2016	French National Agency for Medicines and Health Products Safety	X	
48	Corden Pharma Societa' Per Azioni	Viale Dell' Industria, 3 E Reparto Via Galilei, 17-20867, 17, 20867, Caponago (MB), Italy	Thuốc vô trùng: Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ	EU GMP	IT/191-1/H/2015	15/09/2015	25/07/2017	AIFA Italian Medicines Agency	X	
49	Recipharm Karlskoga AB	Bjorkbornsvagen 5, Karlskoga, 69133, Sweden	* Thuốc vô trùng: Thuốc tiệt trùng cuối dạng bán rắn; * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng; thuốc dạng bán rắn; thuốc đạn; miếng dán ngoài da	EU GMP	6.2.1-2014-100049	24/04/2015	11/12/2017	Sweden Medical Products Agency	X	
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	X	
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		X



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	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	X	
53	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 tiệt 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	EU-GMP	IT/155-1/H/2013	26/06/2013	18/12/2015	AIFA Italian Medicines Agency	X	
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 tiệt 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	X	
55	Joint Stock Company "Lekhim-Kharkov"	Kharkov, 17-go Partsyezda street, 36, Ukraine	* 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 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)		X
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		X
57	F.Hoffman - La Roche AG	Betriebsstandort Kaiseraugst (Parenterals), 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.	PIC/S-GMP	15-0899	27/04/2015	28/11/2017	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	X	

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	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG.	Birkendorfer Strasse65, 88397 Biberach an der Riss, Germany.	Sản phẩm: Enbrel Powder and solvent for solution for injection (Etanercept 25 mg, 4 lọ + 4 ống đóng sẵn + 4 kim + 4 bộ lắp ống + 8 miếng bông tẩm cồn)	EU-GMP	05/14/7960 5	14/08/2014		European Medicines Agency	x	
	Sản xuất dung môi: Vetter Pharma Fertigung GmbH & Co. KG.	Schuetzenstrasse 87, 88212 Ravensburg, Germany.								
	Đóng gói cấp 2: Wyeth Pharmaceuticals	New Lane, Havant, Hampshire PO9 2NG, United Kingdom								
59	Amanta Healthcare Limited	Plot No 876 NH No 8 Hariyala, Matar Kheda Guajarat, India	Thuốc tiêm vô trùng (Injections).	PIC/S-GMP	MI-2013-CE-04318-1	08/10/2015	17/10/2016	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia		x
60	Cơ sở sản xuất và xuất xưởng lô: Pharmaceutical Manufacturing Cooperative	Cơ sở sản xuất và xuất xưởng lô: 62, Krucza Str., 50-984 Wroclaw, Poland	Sản phẩm: Viên nén Cyclonamin (Etamsylate) 250mg	EU-GMP	GIF-IW-400/0047_0 1_01/04/6/1 4	14/04/2014	18/07/2016	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	x	
	GALENA (tên tiếng Ba Lan: Farmaceutyczna Spółdzielnia Pracy)	Cơ sở kiểm nghiệm: 10, Dozynkowa Str., 52-311 Wroclaw, Poland								
61	Egyptian International Pharmaceutical Industries Co. (EIPICO)	10th of Ramadhan City - Industrial Zone B1, P.O. Box 149, Egypt	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc nhỏ mắt	PIC/S GMP	128/14	02/04/2014	14/03/2016	National Pharmaceutical Control Bureau (NPCB), Malaysia		x
62	Laboratorios Francisco Durban, S.A.	Calle IX no 2 Pol. Ind. La Redonda, 04710 EL EJIDO (Almeria), Spain	Sản phẩm: Bột pha hỗn dịch uống TANAGEL POLVO (Gelatin Tannate 250mg)	EU GMP	015/1253	05/06/2015	05/06/2016	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	x	

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
63	Cơ sở sản xuất thành phẩm: Facta Farmaceutici S.p.A.	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 <sub>2</sub> 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	22/02/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	x	
	Cơ sở sản xuất bột nguyên liệu: ACS Dobfar S.P.A.	V.le Addetta 4/12 - 20067 Tribiano (MI), Italy		EU GMP	IT/316-1/H/2014	10/12/2014		Italian Medicines Agency (AIFA)		
64	Sandoz GmbH	Organisationseinheit Anti Infectives (AI) Schafotenau, 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	x	
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 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	x	

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, 73435 Abtsgmund-Untergroningen, Germany	<p>* 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)):</p> <p>+ Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc nhỏ mắt.</p> <p>+ Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ.</p> <p>* 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.</p> <p>* Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học chứa Protein tái tổ hợp/ DNA và enzyme.</p> <p>* Thuốc từ dược liệu; thuốc vi lượng đồng căn.</p>	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0136	05/11/2014	30/07/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức (Baden-Württemberg)	x	
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.	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	x	
68	Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.p.A	Via Licinio, 11 - 22036 Erba (Co), Italia	<p>* Thuốc vô trùng:</p> <p>+ Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô (corticosteroid hormon); dung dịch thể tích nhỏ (corticosteroid hormon); thuốc bột.</p> <p>+ Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ.</p> <p>* 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 (corticosteroid hormon)</p>	EU-GMP	IT/89-1/H/2014	15/04/2014	29/11/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	x	
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	x	

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
70	Ranbaxy (Malaysia) Sdn. Bhd.	Lot 23, Bakar Arang Industrial Estate, 08000 Sungai Petani, Kedah, Malaysia	* Thuốc không vô trùng: thuốc cốm pha siro khô; viên nén; viên nang cứng.	PIC/S-GMP	223/15	09/06/2015	06/06/2016	Malaysia National Pharmaceutical Control Bureau		X
71	Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.)	Verovškova ulica 57, Ljubljana, 1526, Slovenia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (Prostaglandin/ Cytokines; chất độc tế bào/chất kim tế bào: trastuzumab, rituximab, erlotinib; chất ức chế miễn dịch); dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon, chất độc tế bào/ chất kim tế bào: trastuzumab, rituximab, erlotinib). + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon), . * Thuốc sinh học: sản phẩm miễn dịch; sản phẩm 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 (JAZMP)	X	
72	Novartis Pharma Stein AG, Pharmaceutical Operations Schweiz Steriles	Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland	* Thuốc vô trùng: dung dịch thuốc tiêm truyền, dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ, dung dịch thuốc tiêm đóng sẵn, thuốc bột pha tiêm.	PIC/S-GMP	15-1877	17/08/2015	12/06/2018	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	X	
73	Novartis Pharma Stein AG, Pharmaceutical Operations Schweiz Solids	Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland	* Thuốc không vô trùng: viên bao phim; viên nang cứng.	PIC/S-GMP	15-1878	17/08/2015	17/04/2018	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	X	
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 tiệt 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	X	

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
75	CHINOIN Pharmaceutical and Chemical Works Private Co. Ltd. (CHINOIN Private Co. Ltd.), Site 2 (Veresegyház site)	2112 Veresegyház, Lévai utca 5, Hungary	Sản phẩm: NO-SPA forte tableta (20x) (Drotaverine hydrochloride 80mg)	EU-GMP	OGYI/44834- 2/2014	02/12/2014		National Institute for Quality and Organization Development in Healthcare and Medicines, Hungary	<b>x</b>	
76	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: S.M Farmaceutici SRL	Zona Industriale, 85050 TITO (PZ), Italy	Sản phẩm: dung dịch thuốc tiêm Metronidazol 500mg Tên tại Việt Nam: Moretel	EU GMP	IT/238- 1/H/2013	25/10/2013	31/05/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	<b>x</b>	
	Cơ sở đóng gói và xuất xưởng: AlleMan Pharma GmbH	AlleMan Pharma GmbH Benzstr. 5, 72793 Pfullingen, Germany		EU-GMP	DE_BW_01_ GMP_2014_ 0034	31/03/2014		Cơ quan thẩm quyền Đức		
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	<b>x</b>	
	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		
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	0/07/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	<b>x</b>	

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 và xuất xưởng: Biokanol Pharma GmbH	Kehler Str. 7, 76437 Rastatt,, Germany		EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0107	07/08/2014	3	Cơ quan thẩm quyền Đức		
79	Aeropharm GmbH	Francois-Mitterand-Allee 1, 07407 Rudolstadt, Germany	Sản phẩm: thuốc xịt Panthenol (Dexpanthenol 4,63g/100g)	EU-GMP	011861	03/11/2014		Cơ quan thẩm quyền Đức	<b>x</b>	
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)	<b>x</b>	
	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)	<b>x</b>	
	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)		