

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

Đợt 25

(Theo công văn số /QLD-CL ngày /2014 của Cục Quản lý Dược)

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
1	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/80/2014	25/06/2014	07/07/2015	French Health Products Safety Agency (AFSSAPS)	x	
2	Merck Serono S.A.	* Succursale d'Aubonne, Zone Industrielle de l'Ouriettaz, 1170 Aubonne, Thụy Sĩ * Centre Industriel, 1267 Coinsins, Thụy Sĩ	* Dạng bào chế rắn: bột đông khô; * Dạng bào chế lỏng: dung môi pha tiêm. * Dược chất tái tổ hợp.	PIC/S-GMP	14-970	20/05/2014	20/05/2016	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	x	
3	Ethypharm	Zone industrielle de Saint-Arnault, 28170 Chateauneuf en Thymerais, Pháp	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén	EU-GMP	HPF/FR/177/2013	30/08/2013	12/01/2015	French National Drug and Health Products Safety Agency (ANSM)	x	
4	Senju Pharmaceutical Co., Ltd. Karatsu Plant	4228-1, Aza Kadota, Ishishi, Karatsu-shi, Saga-ken, Japan	Dung dịch thuốc nhỏ mắt Bronuck 0,1%	Japan - GMP	1863	18/07/2014	18/07/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare	x	
5	Senju Pharmaceutical Co., Ltd. Karatsu Plant	4228-1, Aza Kadota, Ishishi, Karatsu-shi, Saga-ken, Japan	Dung dịch thuốc nhỏ mắt Tearbalance 0,1%	Japan - GMP	1862	18/07/2014	18/07/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare	x	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
6	Dainippon Sumitomo Pharma Co., Ltd	6-8. Doshomachi 2-chome, Chuo-ku, Osaka, Japan	Sản phẩm: Gasmotin tablets 5mg	Japan-GMP	1889	23/07/2014	23/07/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	x	
7	Pharmascience INC	6111, Avenue Royalmount, Suite 100, Montreal, Quebec, Canada, H4P 2T4	Sản phẩm: PMS-Sumatriptan (Sumatriptan succinate) 50mg Tên đăng ký tại Việt Nam: Migranol	Canada-GMP	57832	04/07/2014	04/07/2015	Health Products and Food Branch Inspectorate, Canada	x	
8	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/011H/13	17/01/2013	11/07/2015	Spanish Agency of Drugs and Health Products (AEMPS)	x	
9	AbbVie Inc,	North Chicago, IL 60064, USA	Sản phẩm: Survanta® (beractant) intratracheal suspension (lọ 4ml)	US-GMP	06-0050-2013-01-VN	#####	#####	U.S. Food and Drug Administration	x	
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	#####	#####	U.S. Food and Drug Administration	x	
11	Pharmacia & Upjohn Company	7000 Portage Road, Kalamazoo, MI 49001, USA	* Sản phẩm: Dung dịch dùng ngoài Cleocin T® 1% (Clindamycin phosphate)	US-GMP	06-0004-2014-01-VN	#####	#####	U.S. Food and Drug Administration	x	
12	Bipso GmbH	Bipso GmbH Robert-Gerwig-Str.4, gemab Grundrissplane vom 21.07.2011, 78224 Singen, Germany	* 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	DE_BW_01_GMP_2013_0059	19/11/2013	26/02/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	x	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
13	USV Limited	H-17/H-18, O.I.D.C, Mahatma Gandhi Udyog Nagar, Dabel, Daman, 396210, India	* 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	UK GMP 24881 Insp GMP 24881/41672-0001	14/01/2013	14/01/2016	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA)		x
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	x	
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	x	
16	Cipla Ltd.	Plot No. L-139 S-103 & M-62, Verna Industrial Estate, Verna, Goa-403 722, India	Sản phẩm: Viên nén Venlafaxine, Capecitabine	EU-GMP	AET/160512 /3GMP-CIP	16/05/2012	18/01/2015	Cơ quan thẩm quyền Đức		x
17	Cipla Limited	Unit III, Plot No S-103, L-139 & M-62, Verna Industrial Area, Verna Salcette, Goa 403 722, India	Thuốc bán rắn không chứa kháng sinh nhóm Penicillin, Cephalosporin, thuốc hormone và chế phẩm chống ung thư	PIC/S-GMP	MI-2012-CE-05676-3	01/07/2014	03/04/2016	Australian Therapeutic Goods Administration (TGA)		x

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
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 tiệt 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		x
19	Cipla Limited (Unit VII)	Unit VII, Plot No. L-139 S-103 & M-62, Verna Industrial Estate, Verna, Goa, IN-403 722, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén, thuốc bột.	EU-GMP	UK GMP 14694 Insp GMP 14694/46302 35-0001	21/02/2013	08/10/2015	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency MHRA		x
20	Cipla Limited (Unit VIII)	Unit VIII, Plot No L-139 S-103 & M-62, Verna Industrial Estate, Verna, IN-403 722, India	*Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén	EU-GMP	UK GMP 14694 Insp GMP 14694/46303 28-0001	21/02/2013	08/10/2015	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency MHRA		x
21	Cipla Limited	Plot No, 9 10 & 15, Indore Special Economic Zone, Phase II, Pithampur, District DHAR, Madhya Pradesh, In-454 775, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích lớn * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng, thuốc phun mù, viên nén, thuốc xịt mũi	EU-GMP	UK GMP 14694 Insp GMP 14694/26357 78-0002	08/08/2013	15/04/2016	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency MHRA		x

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 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	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency MHRA		x
23	Cipla Limited	D-7, D-22, D27 MIDC, Kurkumbh, District Pune, Maharashtra, 413 802, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nang mềm, thuốc đạn, viên nén, thuốc bột.cốm sủi; cốm không sủi; pellet bao tan trong ruột	EU-GMP	UK GMP 14694 Insp GMP 14694/44622 7-0004	24/05/2013	08/04/2016	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency MHRA		x
24	RIEMSER Pharma GmbH	RIEMSER Pharma GmbH, Betriebsstatte Fatol, Arzneimittel, Robert-Koch-strabe, 66578 Schiffweiler, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	DE_SL_01_GMP_2012_0029	26/02/2013	30/11/2015	Cơ quan thẩm quyền Đức	x	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
25	ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO GIOVANNI LORENZINI S.P.A	Via Fossignano 2- 04011 Aprilia (LT), Italia.	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc bột chứa kháng sinh nhóm Penicillin + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng (chứa hormone hoặc chất có hoạt tính hormone; không chứa corticosteroid và hormone sinh dục); thuốc bán rắn; thuốc bột; thuốc cốm; viên nén (chứa hormone hoặc chất có hoạt tính hormone; không chứa corticosteroid và hormone sinh dục)	EU-GMP	IT/39-2/H/2014	19/02/2014	14/05/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	x	
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 tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn, thuốc đạn.	EU-GMP	NCF/1424/01/CAT	25/06/2014	05/05/2017	Ministry of Health of Government of Catalonia - Spain	x	
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	French National Drug and Health Products Safety Agency (ANSM)	x	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
28	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Pierre Fabre Medicament Production	Site Progipharm Rue du Lycee 45500 Gien, France.	Sản phẩm: viên nén Tanganil, SDK: VD-13678-10	EU-GMP	HPR/FR/105 /2013	22/05/2013	30/11/2015	French National Drug and Health Products Safety Agency (ANSM)		x
	Cơ sở đóng gói: Công ty TNHH Pierre Fabre Việt Nam	Lô 1, đường 4A, khu công nghiệp Biên Hòa II, Tp. Biên Hòa, tỉnh Đồng Nai, Việt Nam		WHO-GMP	374/CN-QLD	20/09/2011	20/09/2014	Cục Quản lý dược Việt Nam		
29	Takeda Austria GmbH	St. Peter-Strabe 25, 4020 Linz, Austria	* 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; viên nén; dạng bào chế rắn khác. * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	INS-480050-0044-001 (3/8)	13/02/2013	26/11/2015	Austria Federal Office for Safety in Healthcare	x	
30	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; dạng bào chế rắn khác (viên nang đặt âm đạo). (không bao gồm sinh phẩm từ máu, thuốc sinh học miễn dịch, thuốc điều trị tế bào, thuốc điều trị gene, thuốc sử dụng nghiên cứu in vivo, thuốc công nghệ sinh học, thuốc phóng xạ, thuốc có nguồn gốc từ người và động vật).	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2013_0119	01/10/2013	26/09/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	x	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
31	Janssen-Cilag	Domaine de Maigremont, 27100 Val-de-reul, 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	French National Agency for Medicines and Health Products Safety	x	
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 tiệt 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 (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_GMP_2014_0011	05/03/2014	04/12/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	x	
33	Akciju sabiedriba, Grindeks (I vieta)	Krustpils iela 53, Riga, LV-1057, Latvija	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (chứa chất độc tế bào/ chất kìm tế bào); thuốc uống dạng lỏng; viên nén.	EU-GMP	ZVA/LV/2013/009H	09/05/2013	05/04/2016	Latvia State Agency of Medicines	x	
34	Pharmaceutical Works Polpharma S.A.	19, Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	GIF-IW-N-4022/270/13	#####	#####	Poland Main Pharmaceutical Inspector	x	
35	MSD International GmbH (Singapore Branch)	21 Tuas South Avenue 6 Singapore 638599	Viên nén uống.	PIC/S-GMP	MLMP1100013	13/12/2011	12/12/2014	Singapore Health Sciences Authority		x

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
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	Argentina National Administration of Drugs, Food and Medical Devices.		x
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 31303/17067 16-0004	21/07/2014	10/03/2017	United Kingdom's Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA)		x
38	Teikoku Seiyaku Co., Ltd. Sanbonmatsu Factory	567 Sanbonmatsu, Higashikagawa, Kagawa 769-2695, Japan	Sản phẩm: Lignopad Medicated Plaster 5% w/w	Japan-GMP	4823	25/03/2014	25/03/2019	Ministry of Health, Labour and Welfare Government of Japan	x	
39	Medochemie Ltd (Central Factory)	1-10 Constantinoupoleos Street, 3011, Limassol, Cyprus	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	MED01/2014/001	13/05/2014	24/01/2017	Cyprus Pharmaceutical Services	x	
40	Swiss Caps AG	Husenstrasse 35, 9533 Kirchberg, Switzerland	Viên nang mềm.	PIC/S-GMP	14-1491	22/07/2014	14/03/2016	Swiss Agency for Therapeutic Products	x	
41	Pharmaceutical Works Polpharma S.A. Production Plant in Duchnice	Duchnice, 28/30, Ozarowska Street, 05-850 Ozarow Mazowiecki, Poland	Sản phẩm: Viên nén bao phim Bioracef (Cefuroxime axetil 250mg) Tên tại Việt Nam: Bio-dacef	EU-GMP	GIF-IW-N-4021/1547/WSz/13	25/11/2013	25/11/2015	Poland Main Pharmaceutical Inspector	x	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
42	Pharmaceutical Works Polpharma S.A. Production Plant in Duchnice	Duchnice, 28/30, Ozarowska Street, 05-850 Ozarow Mazowiecki, Poland	Sản phẩm: thuốc bột pha dung dịch tiêm Biofazolin (Cefazolin 1g)	EU-GMP	GIF-IW-4011/9/IP/2014	28/05/2014	28/05/2016	Poland Main Pharmaceutical Inspector	x	
43	Pharmaceutical Works Polpharma S.A. Production Plant in Duchnice	Duchnice, 28/30, Ozarowska Street, 05-850 Ozarow Mazowiecki, Poland	Sản phẩm: thuốc bột pha dung dịch hoặc hỗn dịch tiêm Biofuroksym (Cefuroxime 750mg)	EU-GMP	GIF-IW-N-4021/688/W Sz/13	10/07/2013	10/07/2015	Poland Main Pharmaceutical Inspector	x	
44	Pharmaceutical Works Polpharma S.A. Production Plant in Duchnice	Duchnice, 28/30, Ozarowska Street, 05-850 Ozarow Mazowiecki, Poland	Sản phẩm: thuốc bột pha dung dịch tiêm Biofuroksym (Cefuroxime 1.5g)	EU-GMP	GIF-IW-N-4021/687/W Sz/13	10/07/2013	10/07/2015	Poland Main Pharmaceutical Inspector	x	
45	SwissCo Services AG	Bahnhofstrasse 14, 4334 Sisseln, Switzerland	* Thuốc không vô trùng: dạng bào chế rắn (viên nén, viên nén bao phim, viên nén bao đường, viên nén sủi bọt, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốt).	PIC/S-GMP	12-1020	21/05/2012	17/02/2015	Swiss Agency for Therapeutic Products	x	
46	HBM Pharma s.r.o	HBM Pharma s.r.o Sklabinska 30, 036 80 Martin, Slovak	* 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/011V/2013	07/06/2013	18/04/2016	Slovenia Agency for Medicinal Products and Medicinal Devices	x	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
47	Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A	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	x	
48	Mitsubishi Tanabe Pharma Factory Ltd., Onoda Plant	7473-2, Ooaza Onoda, SanyoOnoda, Yamaguchi, Japan	Sản phẩm: + Viên nang HERBESSER CD 100, HERBESSER R 100; + Viên nang HERBESSER CD 200, HERBESSER R 200.	Japan	*Viên nang HERBESSE R CD 100, HERBESSE R R 100: 243; *Viên nang HERBESSE R CD 200, HERBESSE R R 200: 244.	16/04/2014	16/04/2016	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	x	
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)	x	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
50	TEVA Gyógyszeryar Zrt	Site 1, Pallagi út 13., Debrecen, 4042, Hungary	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng (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 chứa chất có hoạt tính hormon; - Viên đặt; - Viên nén chứa 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	x	
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	Romanian National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD)	x	
52	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Kary Uni, Ophthalmic Liquids and Solutions	Japan-GMP	2986	02/10/2014	02/10/2016	Minister of Health, Labour and Welfare, Japan	x	
53	Pharmaceutical Works Polpharma S.A.	Duchnice, 28/30, Ozarowska Street 05-850 Ozarow Mazowiecki, Poland	Sản phẩm: thuốc bột pha dung dịch tiêm Biotaksym (Cefotaxime 1g) Tên tại Việt Nam: Bio-Taksym	EU-GMP	GIF-IW-4011/10/IP/2014	28/05/2014	28/05/2016	Polish Main Pharmaceutical Inspectorate	x	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
54	Pharmaceutical Works Polpharma S.A.	Duchnice, 28/30, Ozarowska Street 05-850 Ozarow Mazowiecki, Poland	Sản phẩm: thuốc bột pha dung dịch hoặc hỗn dịch tiêm Biotum (Ceftazidim 1g) Tên tại Việt Nam: Biocetum	EU-GMP	GIF-IW-4011/793/IP/2014	19/05/2014	19/05/2016	Polish Main Pharmaceutical Inspectorate	X	
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; - 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) 02/6/2014 (đóng gói)	14/02/2017	Cơ quan có thẩm quyền của Đức (Bezirksregierung Münster)	X	
56	Siu Guan Chem. Ind. Co., Ltd.	128 Shin Min Road, Chiayi, Taiwan	* Thuốc vô trùng: - Thuốc có tiệt trùng cuối: + Dung dịch để tiêm (Injection); * Thuốc không vô trùng: + Dung dịch thuốc; + Thuốc kem, mỡ ; + Viên nén, viên nén bao phim, viên nang cứng.	PIC/S	(AP) 0352081	17/10/2014	17/05/2016	Taiwan Food and Drug Administration - TFDA (Ministry of Health and Welfare of Taiwan)		X
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	Federal Office for Safety in Health Care, Austria (Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen)	X	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
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 30937/34047 1-0004	23/04/2014	17/03/2017	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA)		x
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 có thẩm quyền của Đức (Landesamt Fur Soziales, Jugend und Versorgung)	x	
60	Warszawskie Zaklady 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 tiệt 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	x	
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)	x	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
62	Euro-med Laboratories Phil., Inc	Km. 36, Gen. Emilio Aguinaldo Highway Dasmarias, Cavite, Philippines	* Thuốc vô trùng: - Thuốc có tiệt 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		X
63	Merck Sharp & Dohme Corp., US	770 Sumneytown Pike, West Point, PA 19486, USA	Sản phẩm: Rota Teq® (Rotavirus Vaccine, Live, Oral, Pentavalent); Single-dose tube	US-GMP	CT 0816-14 WHO	#####	#####	US FDA	X	
64	AstraZeneca AB.	PET (Blow Fill Seal), Forskargatan 18, 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 tiệt trùng cuối: + Dung dịch thể tích nhỏ;	EU-GMP	5.9.1-2014-071071	08/09/2014	10/04/2017	Medical Products Agency of Sweden	X	
65	ZETA FARMACEUTIC I.S.P.A	VIA GALVANI, 10 - 36066 SANDRIGO (VI), ITALY	* Thuốc không vô trùng: - Thuốc dùng ngoài dạng lỏng chứa hormones corticosteroid - Thuốc uống dạng lỏng chứa hormones corticosteroid - Thuốc bán rắn chứa hormones corticosteroid - Viên đặt chứa hormones corticosteroid.	EU-GMP	IT/214-3/H/2012	03/08/2012	18/04/2015	Italian Medicines Agency AIFA	X	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
66	Valpharma International S.P.A	Via G. Morgagni, 2-61016 Pennabilli (RN), Italy	Sản phẩm: CLETUS ("20 mg Capsule Rigide Gastroregistenti" 14 Capsule) Cơ sở sản xuất: Valpharma International S.p.A; Via G. Morgagni, 2, 47864 Pennabilli (RN), Italy; GCN EU-GMP số IT/237-2/H/2013, do Italian Medicines Agency (AIFA) cấp ngày 25/10/2013 Cơ sở đóng gói & chứng nhận xuất xưởng: Special Product's Line S.P.A; Strada Paduni, 240-03012 Anagni (FR) Italy; GCN EU-GMP số IT/89-1/H/2013, do Italian Medicines Agency (AIFA) cấp	EU-GMP	CPP/2013/944	19/12/2013		Italian Medicines Agency (AIFA)	X	
67	Eli Lilly	Eli Lilly & Company, Indianapolis, Indiana 46285, USA. <i>hay:</i> Eli Lilly & Company, Lilly Corporate Center, Indianapolis, Indiana 46285, USA. <i>hay:</i> Lilly Technology Center, 46285 and 46221, Indianapolis, Indiana, USA. <i>hay:</i> Lilly Corporate Center, Indianapolis, Indiana 46285.		EU-GMP	UMC/PT/9/2012	29/10/2012	07/06/2015	French National Drug and Health Products Safety Agency (ANSM)	X	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 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	Sản phẩm: + Ampholip, Suspension for solution for infusion, 5mg/ml (Amphotericin B - Lipid Complex); + Amphotret, Lyophilizate for solution for infusion, 50 mg (Amphotericin B); + Rhoclone, vial liquid injection, 150 mcg (Anti RHO-D Immunoglobulin Injection 150 mcg Monoclonal); + Rhoclone, vial liquid injection, 300 mcg (Anti RHO-D Immunoglobulin Injection 300 mcg Monoclonal).	PIC/S-GMP	089/2014/SA UMP/GMP	06/08/2014	16/07/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		X
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 of Medicine and Health Safety (ANSM)	X	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
70	Catalent Belgium S.A	Font Saint Landry 10, Bruxelles, B-1120, Belgium	* 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 * Thuốc sinh học: + Sinh phẩm miễn dịch + Chế phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	BE/2013/029	16/07/2013	16/04/2016	Federal Agency for Medicines and Health Product of Belgium (AFMPS)	X	
71	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 dùng đường trực tràng và âm đạo	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2013_0119	01/10/2013	26/09/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức (Baden-Wuerttemberg)	X	
72	Roche Diagnostics GmbH	Roche Diagnostics GmbH Sandhofer Straße 116, 86305 Mannheim, Germany	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: + Thuốc đông khô + Dung dịch thể tích nhỏ - Thuốc vô trùng có tiết trùng cuối: + Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc sinh học: + Chế phẩm công nghệ sinh học (kháng thể đơn dòng bằng công nghệ gen).	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2013_0036	19/03/2013	12/12/2015	Cơ quan thẩm quyền Đức (Baden-Wuerttemberg)	X	
73	Rottendorf Pharma GmbH	Rottendorf Pharma GmbH, Ostfelder Straße 51-61, 59320 Ennigerloh, North Rhine-Westphalia, Germany	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc bột.	EU-GMP	DE_NW_05_GMP_2012_003	06/02/2012	21/12/2014	Cơ quan thẩm quyền Đức (Bezirksregierung Munster)	X	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
74	Nephron Pharmaceuticals Corporation	Orlando, FL 32811, USA	Sản phẩm: Ipratropium Bromide 0.5 mg and Albuterol Sulfate 3 mg Inhalation Solution	U.S.CGM P	05-0052-2014-01-VN	#####	#####	United States Food and Drug Administration	x	
75	Bio Sidus S.A	Av. De los Quilmes 137 (Zip code B1883FIB), of the City of Quilmes, Argentine Republic	* Dung dịch thuốc tiêm và bột đông khô pha tiêm (bao gồm các thuốc chứa hoạt chất sản phẩm công nghệ sinh học không phải kháng sinh nhóm betalactam; chất kìm tế bào hay chất có hoạt tính hormon); * Bột pha hỗn dịch chứa hoạt chất có nguồn gốc sinh học.	PIC/S-GMP	001110 14	19/08/2014	19/08/2015	National Administration of Drugs, Food and Medical Devices, Argentina (ANMAT)		x
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	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	x	
77	Laboratoire Aguettant	Leu-dit Chantecaille, 07340 CHAMPAGNE, 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/156/2013	06/11/2013	22/02/2016	French National Drug and Health Products Safety Agency (ANSM)	x	
78	PT. Ferron Par Pharmaceuticals	PT. Ferron Par Jababeka Industrial Estate I, Cikarang Jalan Jababeka VI Block J3, 17520 Bekasi, Indonesia	* Thuốc vô trùng: - Thuốc vô trùng có tiết trùng cuối: Levofloxacin 5 mg/ml infusion.	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2014_0021	03/07/2014	05/07/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức (Staatliches Gewerbeaufsichtsa mt Hannover)		x

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
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. <u>Cụ thể:</u> + 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)	X	
80	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: - Bột pha thuốc uống - Viên nén - Thuốc dùng đường trực tràng dạng lỏng	EU-GMP	DE_SH_01_GMP_2013_0009	19/04/2013	28/02/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức (State Social Services Agency Schleswig-Holstein)		X

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
81	Marck Biosciences Ltd	Plot No 876 N.H. No Village Hariyala Tal: Matar, Kheda District, Gujarat State, India	Sản phẩm (thuốc nhỏ mắt): + Alemtob (Tobramycin) + Alemtob-D (Tobramycin & Dexamethasone) + Vel Drop (Carboxy Methycellulose Sodium) + Vel Drop Gel (Carboxy Methycellulose Sodium) + Dorembic (Dorzolamide HCl) + Moxoft (Moxifloxacin HCl) + Neolap (Olopatadine HCl) + Owin-D (Ofloxacin & Dexamethasone) + Augdor (Dorzolamide HCl & Timolol maleate)	PIC/S-GMP	0091/2014/S AOHP/C	28/02/2014	29/03/2015	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		X
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 - Viên nén	EU-GMP	HPF/FR/117/2014	11/07/2014	14/02/2017	French National Drug and Health Products Safety Agency (ANSM)	X	
83	Taiho Pharmaceutical Co., Ltd. Tokushima plant	224-15 Aza-ebisuno, Hiraishi, Kawauchi-cho, Tokushima-shi, Tokushima, 771-0194, Japan	Sản phẩm: TS-ONE Capsule 20	Japan-GMP	406	25/04/2014	25/04/2016	Minister of Health, Labour and Welfare, Japan	X	
84	Facta Farmaceucentici 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	X	

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 2
85	Alkem Laboratories Ltd	167 Mahatma Gandhi Udyog Nagar, Dhabel, Daman, In 396 210, India	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng, viên nén;	EU-GMP	UK GMP 19564. Insp GMP 19564/12366-0009	25/02/2013	26/11/2015	Medicines and Healthcare products Regulatory Agency (MHRA), UK		X
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/RO	17/09/2014	04/04/2017	National Agency of Medicine and Medical Devices, Romania	X	
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, Ministry of Health Malaysia		X
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 Medicinal Products (SAUMP)		X

ST T	NHÀ MÁY CÔNG BỐ	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC (*)	
									NHÓM 1	NHÓM 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 Product of Belgium		x
90	Recipharm Fontaine	Rue des Pres Potets, 21121 Fontaine Les Dijon, France	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	HPF/FR/131/2014	29/07/2014	31/12/2014	National Agency of Medicine and Health Product Safety (ANSM)	x	
91	Laboratoire Renaudin	Zone Artisanale Errobi 64250 ITXASSOU, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	HPF/FR/175/2014	12/09/2014	16/09/2014	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	x	