

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

Đợt 41

(Theo công văn số 9375/QLD-CL ngày 10/06/2016 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	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 Tordinò) - 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	MEDOCHEMIE (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 tiệt 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	

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	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
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.	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 tiệt 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	

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	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	
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 tiết 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	
14	Alcon-Couvreur NV	Rijksweg 14, Puurs, B-2870, Belgium	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ (Prostaglandin) . + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: dạng bào chế bán rắn	EU GMP	BE/2013/006	10/03/2016	31/05/2016	Federal Agency for Medicines and Health Products, Belgium	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	

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	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	
18	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	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-	02/2016	02/2018	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
	Cơ sở đóng gói: Sharp Corporation	47451 Keebler Way, Allentown, PA 18106, USA			2016-02-VN 01-0043- 2016-01-VN	05/0	05/0			
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/1612/0 01/CAT	01/03/2016	22/01/2019	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
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	

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	Stada - VN Joint Venture Co., Ltd.	Stada- VN Joint Venture Co. Ltd. Binh Duong Branch, 40 Tu Do Avenue, Vietnam - Singapore Industrial Park, Thuan An, Binh Duong Province, Viet Nam	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén (bao gồm cả viên bao); viên sủi.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2016_0024	26/04/2016	18/03/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
25	Sofarimex - Industria Quimica e Farmaceutica, S.A	Av. Das Industrias - Alto do Colaride, Cacem, 2735-213, Portugal	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; 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 bột và thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU-GMP	F027/S1/H/AF/A1/001/2013	07/03/2016	08/06/2016	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	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	
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

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	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 vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; thuốc bột pha tiêm. * 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	
31	Guerbet	16-24 rue Jean Chaptal, 93600 Aulnay-sous-Bois, France	Sản phẩm: dung dịch thuốc tiêm Xenetix 300 (lobitridol -iodine 300mg/ml)	EU GMP	15/06/0055	02/06/2015		French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
32	Guerbet	16-24 rue Jean Chaptal, 93600 Aulnay-sous-Bois, France	Sản phẩm: dung dịch thuốc tiêm Xenetix 350 (lobitridol -iodine 350mg/ml)	EU GMP	15/06/0054	02/06/2015		French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	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	
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

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	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, Sinner, 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	
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):	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0114	20/05/2015	/2016	Austrian Federal Office for Safety in Health Care	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: Merck KGaA & Co. Werk Spittal	Hoesslgasse 20, 9800 Spittal an der Drau, Austria	+ Viên nén bao phim Lodoz (bisoprolol fumarate 5mg + Hydrochlorothiazid 6,25mg); + Viên nén bao phim Lodoz (bisoprolol fumarate 10mg + Hydrochlorothiazid 6,25mg)	EU-GMP	INS-480021- 0028-001 (8/10)	20/01/2014	07/11	Austrian Federal Office for Safety in Health Care	1	
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