

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

Đợt 44

(Theo công văn số 18660/QLD-CL ngày 23/09/2016 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	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	<ul style="list-style-type: none"> * 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	<ul style="list-style-type: none"> * 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
3	Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG	Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG Willmar-Schwabe-Straße 4, 76227 Karlsruhe, Germany	<ul style="list-style-type: none"> * 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	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (chất độc tế bào/ chất kìm tế bào); dung dịch thể tích nhỏ (chất độc tế bào/ chất kìm tế bào). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (chất độc tế bào/ chất kìm tế bào). * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chất độc tế bào/ chất kìm tế bào); viên nén (chất độc tế bào/ chất kìm 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	

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	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	
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; - 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_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		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	19, Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, 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	

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	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
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 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; 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 tiệt 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	
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	6/2019	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
	Abbott Laboratories, S.A. (Cơ sở đóng gói)	Avda de Burgos, 91, Madrid, 28050 Madrid, Espana		EU GMP	ES/098HV/16	06/07/2016	20/0	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 Federal Office for Safety in Health Care, Austria	1	
	Sandoz GmbH - Organisationseinheit BP Kundl (Cơ sở xuất xưởng)	Biochemiestraße 10, 6250 Kundl, Austria		EU GMP	INS-481922-0057-001	22/01/2016				
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
25	TRB Pharma S.A.	Plaza 939, 1427, Buenos Aires, Republica Argentina	Sản phẩm: Viên nang Artrodar (Diacerein 50mg)	PIC/S GMP	2013202000030016	24/06/2016	24/06/2017	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
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/2014/044	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/14	09/04/2014	24/03/2017	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
	Merck Sharp & Dohme B.V. (Cơ sở đóng gói)	Waarderweg 39, HAARLEM, 2031BN, Netherlands		EU-GMP	NL/H15/1006689	21/12/2015		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	

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	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 tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim; vi cốm. * 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 tiệt 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/SAUMP/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	21/04/2018	National Authority of Medicines and Health Products, I.P, Porrtugal	1	
	Sanavita Pharmaceuticals GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Lohstrasse 2, 59368 Werne, Germany			DE_NW_01_GMP_2015_0014	20/05/2015		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

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	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 (OGYEI), 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
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	