

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

Đợt 45

( Theo công văn số 21743/QLD-CL ngày 03/11/2016 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	DEVA Holding A.S.	DEVA Holding A.S. Cerkezköy Organize Sanayi Bölgesi, Karaagac Mah., Atatürk Cad. No. 32 TR-59510 Kapakli/ Tekirdag Turkey	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc bột pha hỗn dịch uống (Sản phẩm: Amoxillin - Clavulanate powder for preparation of oral suspension); + Viên nén (Sản phẩm: Ambrisentan coated tablets (CT), Cinacalcet (CT), Quetiapin (CT), Risperidon (CT), Amoxillin - Clavulanate (CT))	EU - GMP	DE_BW_01_ GMP_2016_0020	24/02/2016	04/12/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
2	Emcure Pharmaceuticals Limited (OSD and Potent Injectables)	Plot No.P-2 IT Park Phase II MIDC Hinjwadi Pune IN 411 057 India	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ. - Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén.	EU-GMP	UK GMP 21553 Insp GMP 21553/2199 2-0010	06/08/2016	14/03/2019	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency MHRA		2
3	Emcure Pharmaceuticals Limited (Sterile Products Division)	Plot No P-I ITBT Park, Phase-II MIDC, Hinjwadi, Pune, Maharashtra State, IN-411 057, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc tiêm đóng sẵn. + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ..	EU-GMP	UK GMP 21553 Insp GMP 21553/2387 410-0002	06/08/2016	14/03/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
4	Cadila Healthcare Limited	Kundaim Industrial Estate, Plot No. 203 to 213, Kundaim village, Goa, 403 115, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	OGYI/20634-6/2015	02/08/2016	19/04/2019	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary		2
5	Baxter Healthcare of Puerto Rico	Baxter Healthcare of Puerto Rico Route 3 Km, 142.5, Guayama, Puerto Rico 00784 (USA)	Sản phẩm: Dạng bào chế lỏng để hít Forane (Isoflurane, USP) Liquid for Inhalation, 100ml Tên tại Việt Nam: Aerrane	US-GMP	07-0151-2015-02-VN	08/10/2015	08/10/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
6	Ipsen Biopharm Limited	Ash Road Wrexham Industrial Estate Wrexham, LL 13 9UF, United Kingdom.	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô. * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học.	EU GMP	UK MIA 3070 Insp GMP/GDP/ I MP 3070/14720-0040	20/07/2016	23/05/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	

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	AbbVie Inc.	1 N Waukegan Road, North Chicago, IL 60064 United States of America Cách ghi khác: 1 N Waukegan Rd, North Chicago, Illinois 60064, USA	* Dung dịch uống KALETRA (Lopinavir (80mg/ml)/Ritonavir (20mg/ml) Oral Solution, solution	U.S. CGMP	PSRE-MFXD	30/08/2016	29/08/2018	United States Food and Drug Administration	1	
8	Ferring GmbH (Cơ sở sản xuất)	Ferring GmbH Wittland 11, 24109 Kiel, Germany	* Dung dịch tiêm tĩnh mạch Duratocin	EU-GMP	DE_SH_01_GMP_2014_0017	10/10/2014	21/05/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Ferring International Center S.A., (Cơ sở đóng gói)	Chemin de la Vergognausaz 50, CH - 1162 St-Prex, Switzerland		EU-GMP	14-2418	15/12/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
9	Mepro Pharmaceuticals Private Limited	Unit II, Q Road, Phase IV GIDC, Wadhwan City, Surendranagar, Gujarat, 363 035, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU GMP	OGYÉI/1393 4-6/2016	22/07/2016	17/06/2019	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary		2
10	M.R. Pharma S.A.	Estados Unidos 5105, Localidad "El Triangulo" (Zip code 1667), Malvinas Argentinas, Buenos Aires province, Argentina Republic	* Tòa nhà 1: không bao gồm các thuốc betalactam, thuốc kim tế bào hoặc thuốc hormon: + Dung dịch vô trùng và bột đông khô + Dung dịch và hỗn dịch thuốc nhỏ mắt + Hỗn dịch khí dung. * Tòa nhà 2: Dung dịch tiêm chứa hormon. * Tòa nhà 3: không bao gồm các thuốc betalactam, thuốc kim tế bào hoặc thuốc hormon: Viên nén, viên nén bao	PICS GMP	20132014 001017 16	03/08/2016	03/08/2017	Argentina National Administration of Drugs, Food and Medical Divices		2
11	Fareva Amboise	Zone Industrielle, 29 route des Industries 37530 Poce Sur Cisse, France	Sản phẩm: Viên nang Amlor 5 mg (Amlodipine 5 mg)	EU-GMP	005426	20/07/2016		National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
12	LABORATORIO REIG JOFRE, SA	C/ Jarama 111 Polígono Industrial, Toledo, 45007 Toledo Espana	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc chứa kháng sinh nhóm penicilins và cephalosporin: thuốc dạng rắn và cấy ghép. * Thuốc không vô trùng: Thuốc chứa kháng sinh nhóm penicilins và cephalosporin: viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, viên nén.	EU-GMP	ES/089HVI/16	27/06/2016	01/03/2019	Agency de Medicaments and Sanitary Products - Spain	1	
13	Aerofarm - Marseille	468 chemin du Littoral, Marseille, 13016 France	* Thuốc không vô trùng: thuốc phun mù dùng ngoài.	EU-GMP	HPF/FR/93/2016	04/05/2016	30/05/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
14	Pierre Fabre Medicament Production	Aquitaine Pharrm International 1, Avenue du Bearn 64320 IDRON, France	Sản phẩm: Viên nang mềm Navelbine 20 mg; Viên nang mềm Navelbine 30 mg	EU -GMP	003379 003380	08/04/2016		National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
15	PJSC SIC, "Borshchahivskiy Chemical-Pharmaceutical Plant"	17 Mira St., Kyiv, 03134, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc dạng rắn và cấy ghép chứa kháng sinh nhóm beta-lactam; * Thuốc không vô trùng: viên nén, viên nén bao phim.	PIC/s-GMP	ZVA/LV/2016/008H	08/07/2016	08/04/2019	State Agency of Medicines of the Republic of Latvia (ZVA)		2
16	Cơ sở sản xuất: Catalent UK Swindon Zydis Limited	Frankland Road, SN5 8RU Blagrove Swindon Wiltshire, United Kingdom	Sản phẩm: Viên đông khô dạng uống Minirin Melt Oral Lyophilisate 60mcg (Desmopressin dưới dạng Desmopressin acetate 60mcg)	EU-GMP	UK MIA 14023 Inps GMP/IMP 14023/4574-0015	17/12/2013	10/12/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Cơ sở đóng gói, xuất xưởng: Ferring International Center SA	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		EU-GMP	14-2418	15/12/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
17	Imexpharm Corporation Branch III (IMP3)	No. 22, Street No. 2, Viet Nam Singapore industrial Zone II, Thu Dau Mot City, Binh Duong Province, Viet Nam	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc dạng rắn và cấy ghép chứa kháng sinh nhóm beta-lactam; * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng chứa kháng sinh nhóm beta-lactam	EU-GMP	ES/141HV/16	29/09/2016	15/02/2019	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
18	S.M.B Technology SA	Zoning Industriel - Rue du Parc industriel 39, Marchen-Famenne, 6900, Belgique	Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc bán rắn; Viên đạn; Viên nén.	EU-GMP	BE/GMP/2015/013	06/07/2015	26/02/2018	Federal Agency for Medicines and Health Products of Belgium	1	
19	Aesica Queenborough Limited	North Road Queenborough Kent ME11 5EL, United Kingdom	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; viên nén; thuốc gây mê dạng hít.	EU-GMP	UK MIA 32496 Insp GMP 22567/3043 3-0027	21/06/2016	29/03/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
20	Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG	Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG, Herzbergstraße 3 61138 Niederdorfelden, Germany	* Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột, viên ngậm; dạng bào chế bán rắn.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2016_0055	19/07/2016	25/05/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
21	Bolder Arzneimittel GmbH & Co. KG	Bolder Arzneimittel GmbH & Co. KG Rheinische Allee 11, 50858 Koln, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên ngậm.	EU-GMP	DE_NW_04_GMP_2014_0020	26/06/2014	09/05/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
22	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Birkendorfer Str. 65 88397 Biberach a.d.R. Germany	* Thuốc vô trùng + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ, thuốc đông khô; + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, pellet; * Thuốc sinh học khác: DNA/Protein tái tổ hợp; Kháng thể đơn dòng; cytokines. * Dược chất công nghệ sinh học khác: Protein tái tổ hợp, kháng thể đơn dòng, cytokines.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0041	02/04/2015	17/03/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
23	Joint Stock Company "Kievmedpreparat" (Division No 1 of the department of manufacturing of injection forms of medicines)	139, Saksahanskogo St., Kyiv, 01032, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột Sản phẩm cụ thể: thuốc bột pha dung dịch tiêm: Acelysin, Herpevir, Kanamycin, Capreomycin, Laevomycesin, Streptomycin.	PIC/S-GMP	012/2015/S AUMP/GMP	27/03/2015	28/02/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
24	Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato Factory	950, Hiroki, Ohaza, Misato-machi, Kodama-gun, Saitama-ken, Japan	Sản phẩm: thuốc viên nén Pariet 10mg	Japan-GMP	1437	25/06/2014	11/04/2021	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
25	Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato Factory	950, Hiroki, Ohaza, Misato-machi, Kodama-gun, Saitama-ken, Japan	Sản phẩm: thuốc viên nén Pariet 20mg	Japan-GMP	1438	25/06/2014	11/04/2021	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
26	PT. Aventis Pharma	Jl. Jenderal A. Yani, Pulo Mas, Jakarta, Indonesia	Sản phẩm: Viên nén Triatec 5 mg (Ramipril 5mg)	PIC/S GMP	PN.01.05.31.313.05.16.539	04/05/2016		National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
27	Alkem Laboratories Limited	Thana Baddi, Nalgarrh, District Solan, Himachal Pradesh, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; Viên nang cứng (không chứa kháng sinh cephalosporin và penicillin).	PIC/S GMP	MI-2015-CE-12531-1	24/06/2016	06/01/2019	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia		2
28	Cilag AG	Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen, Switzerland	* Thuốc dạng lỏng: dung dịch thuốc tiêm; ống tiêm đóng sẵn. (bao gồm cả chứa hoạt chất sinh học). * Dạng bào chế rắn: viên nang; viên nén (bao gồm cả chứa hormon và chất có hoạt tính hormon).	EU GMP	16-1557	02/08/2016	27/11/2018	Swissmedic, Swiss Agency for Therapeutic Products	1	
29	Abbott Biologicals B.V.	Veerweg 12, 8121 AA OLST, Netherlands	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Duphaston (dydrogesterone 10 mg)	EU GMP	15-0104	15/01/2015		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	

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	Innothera Chouzy	Lieu-dit "L'Isle Vert", rue René Chantereau, CHOUZY SUR CISSE 41150, FRANCE	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; viên nén.	EU GMP	HPF/FR/298/2015	31/12/2015	15/01/2018	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
31	Joint Stock Company "Kievmedpreparat" (Filling Division No 2 of the department of manufacturing of injection forms of medicines)	139, Saksahanskogo St., Kyiv, 01032, Ukraine.	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng (chứa cephalosporins): thuốc bột.	PICS GMP	013/2015/S AUM/GMP	27/03/2015	28/02/2017	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
32	Santen Pharmaceutical Co., Ltd Shiga Plant	348-3, Aza-suwa, Oaza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan	* Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Taflotan (Tafluprost 0,015 mg/ml)	Japan - GMP	1616	04/07/2016	04/07/2018	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
33	Santen Pharmaceutical Co., Ltd Shiga Plant	348-3, Aza-suwa, Oaza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan	* Sản phẩm: Hỗn dịch nhỏ mắt Flumetholon 0,1 (Fluorometholon 1mg/ml)	Japan - GMP	3085	20/10/2015	20/10/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
34	Santen Pharmaceutical Co., Ltd Shiga Plant	348-3, Aza-suwa, Oaza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan	* Sản phẩm: Hỗn dịch nhỏ mắt Flumetholon 0,02 (Fluorometholon 0,2 mg/ml)	Japan - GMP	4532	14/12/2015	14/12/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	

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	Haupt Pharma Wolfpratshausen GmbH	Haupt Pharma Wolfpratshausen GmbH Pfaffenrieder Straße 5, 82515 Wolfpratshausen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon, chất độc tế bào/chất kim tế bào); Dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon, chất độc tế bào/chất kim tế bào); Hỗn dịch và thuốc xịt mũi (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào); Dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào); Hỗn dịch (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon). * Sản phẩm: dung dịch tiêm Ribofolin 10mg/ml (calciumfolinat). * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc bột và thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); Viên nén (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2015_0154	17/12/2015	13/10/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
36	Medochemie Ltd (Central Factory)	1-10 Constantinoupolis Street, 3011, Limassol, Cyprus	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén, viên nén bao phim;	EU-GMP	MED01/2016/001	13/04/2016	28/01/2019	Pharmaceutical Services - Ministry of Health, Cyprus	1	
37	Pharbil Pharma GmbH (Cơ sở sản xuất)	Pharbil Pharma GmbH Reichenberger Strasse 43, 33605 Bielefeld, Germany	Sản phẩm: viên đặt trực tràng Pentasa (Mesalazine 1g)	EU-GMP	DE_NW_02_GMP_2014_0023	16/12/2014	19/09/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Ferring International Center SA (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Chemin de la Vergognausz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		EU-GMP	14-2418	15/12/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
38	Catalent UK Swindon Zydis Limited (Cơ sở sản xuất)	Frankland Road, SN5 8RU Blagrove Swindon Wiltshire, United Kingdom	Sản phẩm: Viên đồng khô dạng uống Minirin Melt (Desmopressin 120mcg).	EU-GMP	UK MIA 14023 Inps GMP/IMP 14023/4574-0015	17/12/2013	/2016	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
	Ferring International Center SA (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		EU-GMP	14-2418	15/12/2014	10/12/2014	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
39	Guerbet	16-24 rue Jean Chaptal, Aulnay Sous Bois, 93600, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	HPF/FR/142/2016	28/06/2016	03/06/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
40	Xellia Pharmaceuticals ApS	Dalslandsgade 11, Kobenhavn S, 2300, Denmark	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô, thuốc bột pha tiêm, tiêm truyền, thuốc bột hít. + Dược chất sản xuất theo phương pháp lên men.	EU-GMP	DK H 00066715	04/12/2015	13/08/2018	Danish Health and Medicines Authority	1	
41	AstraZeneca AB	PET Freeze Dried and Pumpspray, Forskargatan 18 och Gärtunavägen, Södertälje, 15185, Sweden	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô; * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	5.9.1-2015-043270	22/05/2015	13/01/2018	Swedish Medical Products Agency (MPA)	1	
42	Utsunomiya Plant of Chugai Pharma manufacturing Co., Ltd (Cơ sở sản xuất)	16-3, Kiyohara Kogyodanchi, Utsunomiya city, Tochigi, Japan	* Sản phẩm: + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Actemra 80mg (Tocilizumab 80mg/4mL), Hộp 1 lọ 4 mL; + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Actemra 200mg (Tocilizumab 200mg/10mL), Hộp 1 lọ 10 mL.	Japan-GMP	5769; 5770	11/03/2015	16/01/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	14-240	10/02/2014		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
43	Sophartex	21 rue du Pressoir, Vernouillet, 28500, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa Penicillin); thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột pha uống (bao gồm cả thuốc chứa Penicillin); viên nén (bao gồm cả thuốc chứa Penicillin).	EU-GMP	HPF/FR/116/2016	30/05/2016	16/05/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	



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	Laboratories Merck Sharp & Dohme Chibret (Cơ sở sản xuất)	Route de Marsat, Riom, 63963 Clermont-Ferrand Cedex 9, France	* Sản phẩm: Bột đông khô pha tiêm truyền Invanz (Ertapenem 1g).	EU-GMP	HPF/FR/173/2015	04/08/2015	18/03/2018	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)		2
	PT. Merck Sharp Dohme Pharrma Tbk (Cơ sở đóng gói)	Jl. Raya Pandaan Km,48, Pasuruan, Jawa Timur, Indonesia		PIC/S-GMP	3926/CPOB/A/III/13	18/03/2013		National Agency for Drug and Food Control Indonesia (NADFC)		
45	Pharmacia & Upjohn Company	7000 Portage Road, Kalamazoo, MI 49001, USA	Sản phẩm: Thuốc tiêm bột Solu-Medrol® (Methylprednisolone Sodium Succinate) 40mg.	US-GMP	DNRV-DAFM	13/07/2016	12/07/2018	U.S. Food and Drug Administration	1	
46	Neolpharma, Inc.	99 Jardines Street, Caguas, Puerto Rico 00725, USA	* Sản phẩm: Celebrex® (celecoxib capsules) 200 mg	US-GMP	NWRF-J64V	22/07/2016	21/07/2018	U.S. Food and Drug Administration	1	
47	Pharmacia & Upjohn Company	7000 Portage Road, Kalamazoo, MI 49001, USA	* Sản phẩm: Thuốc tiêm bột Solu-Medrol® (Methylprednisolone Sodium Succinate) 125mg.	US-GMP	8RZ8-9GXZ	13/07/2016	12/07/2018	U.S. Food and Drug Administration	1	
48	LG Life Sciences Ltd	129, Seokam-ro, Iksan-si, Jeollabuk-do, Republic of Korea	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thuốc tiêm chứa dược chất sinh học.	PIC/S-GMP	2016-F1-0163	22/08/2016	22/08/2017	Gwangju Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
49	Korea United Pharm. Inc.	25-23, Nojanggongdan-gil, Jeondong-myeon, Sejong-si, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: - Viên nén (viên nén không bao, viên nén bao phim, viên nén bao đường, viên nén bao phim giải phóng kéo dài, viên nén bao phim giải phóng có kiểm soát, viên nén bao phim giải phóng chậm) - Viên nang (viên nang mềm, viên nang cứng) - Viên nhai. * Thuốc tiêm: Dung dịch tiêm, bột đông khô pha tiêm, bột pha tiêm. * Thuốc chứa Penicillin: Viên nén bao phim, viên nang, bột pha sirô.	PICS GMP	2016-G1-1939	22/08/2016	26/08/2018	Daejeon Regional office of Food and Drug Safety, Korea		2
50	Laphal Industries	Avenue de Provence 13190 Allauch, France	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc đặt.	EU GMP	HPF/FR/129/2015	17/06/2015	17/02/2018	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	1	
51	PATHEON MANUFACTURING SERVICES, LLC.	5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina 27834, USA	* Sản phẩm: IV Busulfex® (busulfan) Injection, 6mg/mL.	U.S. cGMP	CUT8-ZNFS	20/07/2016	19/07/2018	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
52	BLES BIOCHEMICALS INC	60 Pacific Court Unit 8, London, Ontario, Canada, N5V 3K4	* Sản phẩm: Hỗn dịch BLES (Phospholipid 27 mg/mL; Surfactant-Associated protein SP-B, SP-C 500 mcg/mL).	PIC/S GMP	61807	17/11/2015	17/11/2016	Health Products and Food Branch Inspectorate (HPFBI), Canada	1	
53	Boryung Pharmaceutical Co., Ltd.	107, 109 Neungan-ro, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea. (* Cách ghi địa chỉ cũ: 1122-2, Singil-dong, Danwon-ku, Ansan-si, Kyungki-do, Korea)	* Thuốc tiêm: Dung dịch tiêm; bột pha tiêm; dung dịch tiêm truyền. * Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nang cứng; viên hoàn; thuốc bột; thuốc cốm; thuốc bột pha sirô. * Thuốc uống dạng lỏng: Dung dịch; hỗn dịch; sirô. * Dung dịch dùng ngoài.	Korea GMP	2016-D1-1445	16/05/2016	16/05/2017	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
54	"Farmaprim" S.R.L.	Str. Crinilor 5, Raionul Criuleni, Sat Porumbeni, MD 4829, Republic Moldova	* Thuốc không vô trùng: Thuốc bán rắn (kem, gel); thuốc đặt (thuốc đạn, thuốc trứng).	PIC/S GMP	002/2015/S AUMP/GMP	16/02/2015	22/01/2018	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
55	Biocon Limited	Plot No. 2-4, Phase IV, Bommasandra-Jigani Link Road, Bangalore - 560 099, India	* Sản phẩm: Insulin Glargine BS Injection 100U/ml FFP.	Japan GMP	System filing No.: 5122708010 051	04/03/2016	04/03/2021	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA), Japan		2
56	Laboratoire Aguettant	1 rue Alexander Fleming, Parc Scientifique Tony Garnier, Lyon, 69007, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	HPF/FR/112/2016	01/06/2016	19/02/2019	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
57	Huons Co., Ltd.	100 Bio valley-ro, Jecheon-si Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	- Thuốc uống dạng rắn: Viên nén, Viên nang, Viên nén nhai. - Thuốc tiêm. - Dung dịch Thuốc nhỏ mắt. - Thuốc uống dạng lỏng: Hỗn dịch, Siro, Dung dịch súc miệng.	PIC/S-GMP	2016-G1-1540	28/06/2016	26/08/2018	Daejeon Regional Office of Food and Drug Safety, Ministry of Food and Drug Safety Korea		2
58	Panpharma	ZI du Clairay, Luitre, 35133, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc cấy ghép và dạng rắn (chứa kháng sinh nhóm beta lactam).	EU-GMP	HPF/FR/84/2016	20/04/2016	30/03/2017	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
59	Myung In Pharm.Co., Ltd.	361-12 Noha-gil, Paltan-myeon, Hwaseong-si Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Dạng thuốc rắn: viên nén; viên nang; viên nén phân rã. * Thuốc tiêm: dung dịch thuốc tiêm; thuốc đông khô. * Thuốc bán rắn: thuốc kem, thuốc mỡ.	Korea GMP	2016-D1-2734	19/09/2016	05/09/2019	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
60	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Sanlein Mini 0.3 (Natri hyaluronat 1,2mg/0,4ml)	Japan-GMP	825	24/05/2016	24/05/2018	Pharmaceutical safety and environmental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
61	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Sanlein Mini 0.1 (Natri hyaluronat 0,4mg/0,4ml)	Japan-GMP	827	24/05/2016	24/05/2018	Pharmaceutical safety and environmental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
62	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Diquas (Natri diquafosol 30mg/ml)	Japan-GMP	3084	20/10/2015	20/10/2017	Pharmaceutical safety and enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
63	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Taflotan-S (Tafluprost 4,5mcg/0,3ml)	Japan-GMP	3975	24/11/2015	24/11/2017	Pharmaceutical safety and enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
64	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Sancoba (Cyanocobalamin (vitamin B12) 1mg/5ml)	Japan-GMP	4063	25/11/2015	25/11/2017	Pharmaceutical safety and enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
65	Alkem Laboratories Limited	Alkem Laboratories Limited Village Thana, Baddi, Tehsil - Nalgarh, Solan, 173205 Himachal Pradesh, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; bột pha sirô ; viên nén.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2016_0064	04/08/2016	22/07/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
66	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A (Tên Ba Lan:Tarchominskie Zaklady Farmaceutyczne "Polfa" Spolka Akcyjna)	2, A. Fleminga Str., 03-176 Warsaw, Poland	*Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dạng bào chế rắn và cấy ghép (bao gồm cả kháng sinh nhóm $\beta$ - Lactam)	EU_GMP	GIF-IW-400/0196_02_05/04/294/16	26/09/2016	08/07/2019	Main Pharmaceutical Inspector, Poland	1	
67	Alkem Laboratories Limited	Alkem Laboratories Limited 167 Mahatma Gandhi, Udyog Nagar, Dabel 396210 Daman, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; bột pha sirô.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2016_0069	05/08/2016	24/02/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
68	Organon (Ireland) Limited	Drynam Road , Swords, Co. Dublin, Ireland	*Thuốc không vô trùng bao gồm cả chất có hoạt tính hormon : Thuốc bán rắn; viên nén	EU-GMP	2015/11761 /M61	05/02/2016	18/11/2018	Irish Medicines Board (IMB)	<b>1</b>	