

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

Đợt 34

( Theo công văn số 22372/QLD-CL ngày 02/12/2015 của Cục Quản lý Dược)

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
1	Pharmacia & Upjohn Company	7000 Portage Road, Kalamazoo, MI 49001, USA	Sản phẩm: Solu-Medrol® (Methylprednisolone Sodium Succinate) for Injection USP, 40mg	US-GMP	11-0072-2015-02-VN	03/12/2014	03/12/2016	U.S. Food and Drug Administration	x	
2	Lindopharm GmbH	Neustrasse 82, 40721 Hilden, Germany	Sản phẩm: Bột pha dung dịch uống ACC 200 (Acetylcysteine 200mg)	EU-GMP	H 31-1-187/14	10/03/2014		Cơ quan thẩm quyền Đức	x	
3	SmithKline Beecham Ltd T\A Smithkline Beecham Pharmaceuticals	Clarendon Road, Worthing, West Sussex, BN14 8QH, United Kingdom	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc cấy ghép và dạng rắn (bao gồm cả thuốc chứa penicillin). * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; thuốc khí dung, viên nang cứng và viên nén chứa penicillin, clavulanate/amoxicillin.	EU-GMP	UK MIA 10592 Insp GMP 10592/3922-0025	11/03/2013	29/01/2016	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency MHRA	x	
4	Ahngook Pharmaceutical Co., Ltd.	Jeyakongdan 1-gil 40, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, South Korea	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc uống dạng rắn: Viên nén, viên nang, thuốc bột + Dung dịch thuốc uống: Xi rô	PIC/S-GMP	MFDS-3-F-1362-1-2015-5	17/06/2015	16/06/2018	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		x
5	Amanta Healthcare Limited (Tên cũ: Marck Biosciences Ltd)	Plot No. 876, NH. No. 8, Hariyala, Matar Kheda, Gujarat, India	* Thuốc vô trùng: thuốc tiêm	PIC/S-GMP	MI-2013-CE-04318-1	08/10/2015	17/10/2016	Australian Therapeutic Goods Administration (TGA)		x
6	CJ HealthCare Corporation	811, Deokpyeong-ro, Majang-myeon, Incheon-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiêm: Dung dịch, thuốc bột, các sản phẩm đông khô (bao gồm các chế phẩm sinh học và các chất có hoạt chất sinh học) * Thuốc không vô trùng: + Thuốc uống dạng rắn: Viên nén, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, Siro khô + Dung dịch uống: Siro + Thuốc mỡ: Thuốc mỡ, thuốc kem	PIC/S	2015-D1-2227	19/08/2015	31/12/2016	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		x

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
7	Delorbis Pharmaceuticals Ltd	17 Athinon str., Ergates Industrial Area, 2643 Ergates, Lefkosia, Cyprus	* Thuốc không vô trùng; + Viên nang cứng; + Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; + Thuốc uống dạng lỏng; + Bột pha hỗn dịch uống; + Thuốc bán rắn; + Viên nén.	EU-GMP	DELOR/001/2015	07/08/2015	26/02/2018	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus	x	
8	Shionogi & Co., Ltd	7 Moriyama, Nishine, Kanegasaki-cho, Isawagun, Iwate 029-4503, Japan	<u>Sản phẩm</u> : Thuốc bột pha dung dịch tiêm truyền Doribax 250, Doribax 500 (Doripenem hydrate tương ứng Doripenem 250 mg, 500 mg)	Japan-GMP	6114	26/03/2015	26/03/2020	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	x	
9	Teva Gyogyszergyar Zrt. (Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company)	4042 Debrecen, Pallagi ut 13, Hungary	<u>Sản phẩm</u> : Viên nén bao phim Ciprofloxacin 500 mg (tương đương 582,2mg Ciprofloxacin hydrochloride)/tablet Tên tại Việt Nam: Viên nén bao phim Picaroxin 500mg	EU-GMP	OGYI/19263-2/2015	09/06/2015		National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI) Hungary	x	
10	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company	Pallagi ut 13., Debrecen, 4042, Hungary	<u>Sản phẩm</u> : Viên nén bao phim ARBARTAN 50mg (Losartan-Teva 50mg): Losartan potassium 50mg/viên.	EU-GMP	OGYI/19266-2/2015	09/06/2015		National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI) Hungary	x	
11	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company	Pallagi ut 13., Debrecen, H-4042, Hungary	<u>Sản phẩm</u> : Mycophenolate mofetil; 500mg; 50,150 hoặc 50 x 1 viên nén Tên tại Việt Nam: Viên nén bao phim Mycophenolate Mofetil Teva	EU-GMP	01/15/84625	02/02/2015		European Medicines Agency	x	
12	S.C. Magistra C&C S.R.L	B-dul Aurel Vlaicu nr. 82A, cod 900055, Constanta, Jud. Constanta, Romania	* Thuốc không vô trùng; + Viên nén bao phim, viên đặt âm đạo; + Thuốc mỡ, thuốc kem, gel + Thuốc đạn, thuốc trứng; + Viên nén ( <b>bao gồm cả</b> thuốc chứa corticosteroids)	EU-GMP	019/2014/RO	30/05/2014	04/04/2017	National Agency For Medicine And Medical Devices - Romania	x	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
13	Laboratorio Pablo Cassara S.R.L.	Carhue 1096 (Zip code: C1408GBV), Buenos Aires, Argentine Republic	* Thuốc không chứa kháng sinh beta lactam, chất có hoạt tính hormon (không hạn chế đối với thuốc tiêm Erythropoietin người tái tổ hợp), chất kim tế bào: + Thuốc không vô trùng: Dung dịch thuốc, thuốc bán rắn, thuốc phun mù; + Thuốc vô trùng: Dung dịch thuốc, thuốc bán rắn dùng đường tiêm (bao gồm sản phẩm sinh học) hoặc không dùng đường tiêm.	PIC/S-GMP	20132014 001 557 15	19/07/2015	19/07/2016	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		x
14	PT. Tanabe Indonesia	Jl. Rumah Sakit No. 104 Ujungberung Bandung 40612, Indonesia	Thuốc không chứa kháng sinh nhóm betalactam, chất kim tế bào, hormon sinh dục và thuốc ngừa thai: Viên nang cứng chứa thuốc kháng sinh và thuốc không chứa kháng sinh; viên nang cứng phóng thích chậm (Sustained Release Capsules).	PIC/S	4337/CPOB/A/I/15	15/01/2015	15/01/2020	National Agency for Drug and Food Control of the Republic of Indonesia		x
15	Patheon INC	2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, Canada L5N 7K9	<u>Sản phẩm</u> : Viên nén VALCYTE (Valganciclovir 450 mg)	Canada-GMP	61196	25/08/2015	25/08/2016	Canadian Health Products and Food Branch Inspectorate	x	
16	Esseti Farmaceutici S.R.L	Via Campobello, 15-00040 Pomezia (RM), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ chứa corticosteroid, bao gồm sản phẩm dẫn chất từ động vật; thuốc bột chứa kháng sinh nhóm cephalosporin. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc sinh học: Dung dịch thể tích nhỏ chứa dẫn chất từ động vật.	EU-GMP	IT/73-1/H/2015	04/01/2015	18/07/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	x	
17	Atlantic Pharma - Producoes Farmaceuticas, S.A. (Fab. Abrunheira)	Rua da Tapada Grande, no. 2, Abrunheira, 2710-089, Sintra, Portugal	* Sản phẩm thuốc viên nén bao phim Clopidogrel Farmoz (Clopidogrel 75mg) Tên lưu hành tại Việt Nam: Levensrel	EU-GMP	0662/CM/2015	31/03/2015		National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	x	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
18	Atlantic Pharma - Producoes Farmaceuticas, S.A. (Fab. Abrunheira)	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Rua da Tapada Grande, n° 2, 2710-089 Sintra, Portugal. Cơ sở đóng gói: Zona Industrial da Abrunheira, Rua da Tapada Grande, 2, 2710-089 Sintra, Portugal	* Sản phẩm: Viên nén Perindopril + Indapamida Farnoz (Perindopril tert-butylamine 2mg tương đương Perindopril 1.669mg; Indapamide 0.625mg) Tên lưu hành tại Việt Nam: Belperi	EU-GMP	0663/CM/2015	15/04/2015		National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	X	
19	Eli Lilly and Company	Sản xuất ống thuốc nạp: Lilly France - 2 rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, France Cơ sở đóng gói: Eli Lilly and Company - Indianapolis IN 46285, USA	* Sản phẩm thuốc Humalog Mix 50/50 KwikPen (50% insulin lispro protamine suspension, 50% insulin lispro injection (rDNA origin) 100 units/ml, 3ml	US-GMP	08-0044-2015-06-VN	26/08/2015	26/08/2017	United States Food and Drug Administration	X	
20	Eli Lilly and Company	Sản xuất ống thuốc nạp: Lilly France - 2 rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, France Cơ sở đóng gói: Eli Lilly and Company - Indianapolis IN 46285, USA	* Sản phẩm thuốc Humalog Mix 75/25 KwikPen (75% insulin lispro protamine suspension, 25% insulin lispro (rDNA origin) 100 units/ml, 3ml	US-GMP	08-0044-2015-09-VN	26/08/2015	18/01/2016	United States Food and Drug Administration	X	
21	Eli Lilly and Company	Indianapolis IN 46285, USA	* Sản phẩm thuốc tiêm Gemzar (gemcitabine 200mg/ ống)	US-GMP	08-0115-2015-01-VN	09/09/2015	09/09/2017	United States Food and Drug Administration	X	
22	Pharmidea	Rupnicu iela 4, Olaine, Olaines novads LV-2114, Latvia	* 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).	EU-GMP	ZVA/LV/2015/012H	17/08/2015	02/07/2018	State Agency of Medicines (ZVA), Latvia	X	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
23	Catalent Germany Schorndorf GmbH	Steinbeisstr. 1 und 2, 73614 Schorndorf, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, globule, pellet, viên bao, viên nén. * Thuốc từ dược liệu.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2014_0143	16/11/2014	09/10/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	x	
24	Balkanpharma - Razgrad AD	68 Aprilsko vastanie Blvd., Razgrad 7200, Bulgaria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dạng bào chế bán rắn, dung dịch thể tích nhỏ, thuốc bột pha dung dịch tiêm (bao gồm cả cephalosporin). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, dạng bào chế bán rắn, viên nén, thuốc bột pha hỗn dịch uống.	EU-GMP	BG/GMP/2015/071	28/09/2015	10/07/2018	Bulgarian Drug Agency	x	
25	Chanelle Medical	Dublin Road, Loughrea, Co. Galway, Ireland	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, viên nén, thuốc bột, thuốc cốm	EU-GMP	2014/8085/M688	30/04/2015	07/11/2017	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	x	
26	Hospira Australia Pty Ltd	1-5, 7-23& 25-39 Lexia Place Mulgrave Vic 3170, Australia	* Sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền tĩnh mạch DBL Aciclovir 250mg/10ml	PIC/S-GMP	14/0718	19/05/2014		Australian Therapeutic Goods Administration, Department of Health, Australia	X	
27	Bristol-Myers Squibb Company	4601 Highway 62 East, Mt. Vernon, IN 47620, United States	* Sản phẩm thuốc viên nén Baraclude (entecavir)	US GMP	07-0199-2014-02-VN	20/08/2014	20/08/2016	United States Food and Drug Administration	x	
28	S.M.B. Technology SA	Zoning Industriel - Rue du Parc Industriel 36, Marchen-Famenne, 6900, Belgium	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, dạng 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 (FAMHP), Belgium	X	
29	Dr. Gerhard Mann Chem.-pharm. Fabrik GmbH	Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germany	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bán rắn, dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng.	EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2015_0043	26/08/2015	27/03/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	x	
30	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Capsugel Ploermel	ZI de Camagnon, 56800 Ploermel, France	Thuốc viên nang mềm Urtrogestan 200 mg (Progesterone dạng hạt mịn 200 mg)	EU-GMP	HPF/FR/222/2014	24/10/2014	11/04/2017	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	x	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
	Cơ sở đóng gói, kiểm nghiệm, xuất xưởng: Besins Manufacturing Belgium SA	Groot Bijgaardenstraat 128, Drogenbos, 1620, Belgium		EU-GMP	BE/2013/099	05/12/2014	27/09/2016	Federal Agency for Medicines and Health Product of Belgium		
31	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Capsugel Ploermel	ZI de Camagnon, 56800 Ploermel, France	Thuốc viên nang mềm Urtrogestan 100 mg (Progesterone dạng hạt mịn 100 mg)	EU-GMP	HPF/FR/222/2014	24/10/2014	11/04/2017	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	X	
	Cơ sở đóng gói, kiểm nghiệm, xuất xưởng: Besins Manufacturing Belgium SA	Groot Bijgaardenstraat 128, Drogenbos, 1620, Belgium		EU-GMP	BE/2013/099	05/12/2014	27/09/2016	Federal Agency for Medicines and Health Product of Belgium		
32	Schering Ploung Labo NV	Industriepark, 30, Heist-op-den-Berg, B-2220, Belgium	* 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, Thuốc đường uống dạng lỏng, Thuốc bán rắn, Viên nén.	EU-GMP	BE/2013/010	17/05/2013	26/03/2016	Federal Agency for Medicines and Health Product of Belgium	X	
33	Glenmark Pharmaceuticals Ltd.	Unit III, Village Kishanpura, Baddi-Nalagarh Road, Tehsil Baddi, Distt, Solan (H.P.) 173 205, India	Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (Bột khí dung đóng viên nang cứng); thuốc xịt mũi phân liều, dung dịch khí dung phân liều	EU-GMP	072/2015/S AUMP/GMP	29/09/2015	13/08/2018	State Administration of Ukraine on Medicinal Products		X
34	Yoo Young Pharmaceutical Co., Ltd	33, Yongso 2-gil, Gwanghyewon-myeon, Jincheon-gun, Chungcheongbulk-do, Korea	*Viên nén, viên nang cứng, viên nang mềm, thuốc cốm *Dung dịch thuốc tiêm, thuốc tiêm bột, thuốc đông khô	PIC/S-GMP	2015-G1-2492	11/11/2015	04/08/2018	Daejeon Regional Food of Drug Administration, Korea		X
35	Monico S.P.A	Via Ponte Di Pietra, 7-30173 Venezia (VE), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU GMP	IT/88-5/H/2014	15/04/2014	06/09/2016	Italian Medicines Agency (AIFA)	X	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
36	Aeropharm GmbH	Aeropharm GmbH Francois-Mitterrand-Allee 1, 07407 Rudolstadt, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc nhỏ mắt. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; thuốc phun mù; thuốc bột hít đã lắp thiết bị.	EU-GMP	DE_TH_01H _GMP_2015 _0019	21/04/2015	05/11/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức	X	
37	Bluepharma - Indústria Farmacêutica, S.A.	São Martinho do Bispo, Coimbra, 3045-016, Portugal	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, viên nén.	EU GMP	F001/S1/H/ AF/001/201 2	24/01/2013	12/12/2015	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	X	
			Sản phẩm: Viên nén bao phim Cetirizina Bluepharma (Cetirizine 10mg). Tên tại Việt Nam: Bluecezine.		0696/CM/20 14	23/05/2014				
38	Atlantic Pharma - Producoes Farmaceutica, S.A (Fab. Abrunheira)	Rua da Tapada Grande, n° 2, 2710-089 Sintra, Portugal	Sản phẩm: Viên nén Perindopril + Indapamida Farmoz (Perindopril tert-butylamine 4mg tương đương Perindopril 3.338mg; Indapamide 1.25mg) Tên tại Việt Nam: Belperi	EU_GMP	0664/CM/20 15	15/04/2015		National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	X	
39	Atlantic Pharma - Producoes Farmaceutica, S.A (Fab. Abrunheira)	Rua da Tapada Grande, n° 2, 2710-089 Sintra, Portugal	Sản phẩm: Viên bao phim Losartan + hidroclorotiazida Cotiasar (Losartan potasium 50mg; Hydrochlorothiazide 12.5mg) Tên tại Việt Nam: Lousartan	EU-GMP	0967/CM/20 14	03/07/2014		National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	X	
40	Cơ sở sản xuất: S.C. Infomed Fluids S.R.L.	Str. Theodor Pallady NR. 50, Bucarest 032266, Romania	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm truyền Paracetamol G.E.S 10mg/ml (Paracetamol 10mg/ml).	EU-GMP	2015/03542	25/09/2015	25/09/2016	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	X	
	Cơ sở xuất xưởng: Biomendi, S.A.	Poligono Industrial s/n° 01118 Bernedo (Alava), Spain								
41	Allergan Sales, LLC	Waco, TX 76712, USA	* Sản phẩm: thuốc mỡ tra mắt Refresh Liquigel (Carboxymethylcellulose Sodium 10mg/ml).	U.S. cGMP	07-0242- 2015-01-VN	17/08/2015	17/08/2017	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	X	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
			* Sản phẩm: thuốc mỡ tra mắt Refresh Optive (Carboxymethylcellulose Sodium 5mg/ml; Glycerin 9mg/ml). Tên tại Việt Nam: Optive.		03-0036-2014-01-VN	07/04/2014	07/04/2016		x	
			* Sản phẩm: Thuốc nhỏ mắt REFRESH PLUS ® Lubricant Eye Drops (Sterile) (Sodium Carboxymethylcellulose USP 5.0 mg/ml)		03-0099-2014-01-VN	14/04/2014	14/04/2016		x	
42	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company	H-4042 Debrecen, Pallagi u. 13., Hungary	* Sản phẩm: Viên nén bao phim COVIOGAL 5mg (Tên đăng ký tại Việt Nam: Tevaprolool 5mg) (Bisoprolol fumarate 5.00mg)	EU GMP	OGYI/36457-4/2014	28/10/2014		National Institute for Quality and Organization Development in Healthcare and Medicines, Hungary	x	
43	West Pharma - Producoes de Especialidades Farmaceuticas, S.A. (Fab. Venda Nova)	Rua Joao de Deus, n° 11, Venda Nova 2700-486 Amadora, Portugal	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Irbesartan Besantil (Tên đăng ký tại Việt Nam: Lisbosartan 300mg) (Irbesartan 300mg/viên)	EU-GMP	0704/CM/2014	26/05/2014		National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	x	
			* Sản phẩm: Viên nén bao phim Irbesartan Besantil (Tên đăng ký tại Việt Nam: Lisbosartan 150mg) (Irbesartan 150mg/viên)		0703/CM/2014	26/05/2014				