

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

Đợt 50

( Theo công văn số 8028/QLD-CL ngày 09/06/2017 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	Trima, Israel Pharmaceutical Products, Ma'abarot LTD	Sản xuất: Ma'abarot Ind.Zone, Emek Hefer, Israel Đóng gói: Kibbutz Ma'abarot, Emek Hefer, Israel	Thuốc không vô trùng (không chứa kháng sinh nhóm beta lactam, chất độc tế bào): Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; viên nén; viên nén bao phim; thuốc bán rắn chứa steroid.	PIC/S GMP	GMP 2/7	17/11/2016	28/09/2018	Institute for Standardization and Control of Pharmaceuticals (ISCP), Israel		2
2	Mitsubishi Tanabe Pharma Factory Ltd., Onoda Plant (Cơ sở sản xuất)	7473-2, Ooaza Onoda, Sanyo Onoda, Yamaguchi, Japan	Sản phẩm: Viên nang HERBESSER R 200 (Diltiazem Hydrochloride 200mg), viên nang HERBESSER R 100 (Diltiazem Hydrochloride 100mg).	Japan GMP	4503, 4502	06/01/2017	06/01/2019	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
	P.T. Tanabe Indonesia (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Jl. Rumah Sakit No. 104 Ujungberung Bandung 40612, Indonesia		PIC/S GMP	4337/CPOB/A/I/15	15/01/2015		National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		
3	Famar l'Aigle	Usine de Saint-Rémy, Rue de l'Isle , Saint Remy Sur Avre , 28380, France.	*Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: viên nén; thuốc bột; thuốc bán rắn	EU GMP	HPF/FR/287/2014	02/01/2015	25/09/2017	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
4	Sinil Pharmaceutical Co., Ltd	28, Boksanggol-gil, Angseong-myeon, Chungju-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: viên nén; viên nang; thuốc bột; viên ngậm (troche); viên nhai (gum). * Miếng dán ngoài da; miếng dán hấp thu qua da; thuốc kem; mỡ; gel	PIC/S GMP	2017-G1-0602	09/03/2017	25/11/2018	Daejeon Regional Office of Food & Drug Safety, Korea		2
5	Eli Lilly and Company	Indianapolis IN 46285, USA	* Sản phẩm: Bột đông khô pha dung dịch tiêm truyền Gemzar® 1GM (gemcitabine hydrochloride 1GM)	US-GMP	8QVY-NMU6	21/02/2017	20/02/2019	United States Food and Drug Administration	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
6	Rottendorf Pharma GmbH	Ostenfelder Straße 51-61, 59320 Ennigerloh, Germany	* Thuốc không vô trùng: Thuốc bột.	EU-GMP	DE_NW_05_GMP_2017_0003	16/01/2017	24/08/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
7	Sanofi S.P.A	Via Valcanello, 4 , 03012 Anagni (Fr), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô pha tiêm ( chứa hormone và có hoạt tính hormone, bao gồm cả hormone corticosteroid, sản phẩm kỹ thuật sinh học, sản phẩm miễn dịch); dung dịch thể tích nhỏ (vắc xin vi khuẩn bất hoạt; vắc xin virus bất hoạt; sản phẩm kỹ thuật sinh học (proteine/DNA tái tổ hợp)). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; * Sản phẩm sinh học: sản phẩm miễn dịch (vắc xin vi khuẩn bất hoạt; vắc xin virus bất hoạt); sản phẩm kỹ thuật sinh học (proteine/DNA tái tổ hợp). * Sản phẩm: Thuốc bột đông khô pha tiêm Targosid (Teicoplanin 400mg/3ml).	EU-GMP	IT/44-1/H/2017	28/03/2017	22/04/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
8	AstraZeneca UK Limited	Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, SK 10 2NA, United Kingdom	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc dạng rắn và cấy ghép (bao gồm cả thuốc chứa hoạt chất LHRH Agonist). + 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; viên nén và viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa hoạt chất antieostrogen).	EU-GMP	UK MIA 17901 Insp GMP/GDP/IMP 17901/1011 7- 0033	07/03/2017	13/12/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
9	Ferring International Center SA	Chemin de la Vergognausz 50, 1162 St-Prex, Switzerland	* Thuốc dạng rắn: viên nén; thuốc cốm.	EU-GMP	17-0474	06/03/2017	15/09/2019	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
10	Fournier Laboratories Ireland Limited (Cơ sở sản xuất)	Anngrove, Carrigtwohill, Co. Cork, Ireland	Viên nén bao phim: Lipanthyl Supra NT 145mg (fenofibrate 145mg)	EU GMP	13821/M10 20	07/12/2016	/2017	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
	Recipharm Fontaine (Cơ sở đóng gói)	Rue des Près Potets, 21121 Fontaine Les Dijon, France		EU GMP	HPF/FR/279/ 2014	23/12/2014	31/07	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)		
11	Patheon Puerto Rico Inc (Cơ sở SX BTP)	State Road 670 Km.2.7, Manati Puerto Rico 00674, USA	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Janumet 50mg/850mg (sitagliptin phosphate monohydrate 50mg/metformin HCL 850mg)	US-GMP	32PY-JZMV	08/12/2016	09/09/2018	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Merck Sharp & Dohme B.V (Cơ sở đóng gói)	Waarderweg 39, Haarlem, 2031 BN , Netherlands		EU GMP	NL/H15/100 6689	21/12/2015		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
12	Patheon Puerto Rico Inc (Cơ sở SX BTP)	State Road 670 Km.2.7, Manati Puerto Rico 00674, USA	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Janumet 50mg/1000mg (sitagliptin phosphate monohydrate 50mg/metformin HCL 1000mg)	US-GMP	RQZS-S9NF	14/12/2016	09/09/2018	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Merck Sharp & Dohme B.V (Cơ sở đóng gói)	Waarderweg 39, Haarlem, 2031 BN , Netherlands		EU GMP	NL/H15/100 6689	21/12/2015		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
13	Patheon Puerto Rico Inc (Cơ sở SX BTP)	State Road 670 Km.2.7, Manati Puerto Rico 00674, USA	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Janumet 50mg/500mg (sitagliptin phosphate monohydrate 50mg/metformin HCL 500mg)	US-GMP	3JWH-A5TB	08/12/2016	09/09/2018	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Merck Sharp & Dohme B.V (Cơ sở đóng gói)	Waarderweg 39, Haarlem, 2031 BN , Netherlands		EU GMP	NL/H15/100 6689	21/12/2015		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		

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
14	J. Uriach y Compañia, S.A	Avinguda Camí Reial, 51-57 Polígon Industrial Riera de Caldes, 08184 - Palau - Solità i Plegamans (Barcelona), Spain	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả chất gây nghiện, chất hướng thần): viên nén, viên nang cứng, viên bao, viên bao đường, thuốc bột, thuốc cốm, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc bán rắn	EU-GMP	NCF/1704/001/CAT	13/03/2017	19/01/2020	Ministry of Health of Government of Catalonia - Spain	1	
15	MSN Laboratories Private Limited	Plot No 42, Anrich Industrial Estate, Bollaram, Medak District - Telangana 502 325, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén * Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột đông khô, dung dịch thể tích nhỏ - Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ	EU GMP	013/2017/RO	07/03/2017	01/02/2019	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania		2
16	Catalent UK Swindon Zydis Limited (Cơ sở sản xuất)	Frankland Road, Blagrove, Swindon, Wiltshire, SN5 8RU, United Kingdom	* Sản phẩm: + Viên đông khô dạng uống Minirin Melt Oral Lyophilisate 120mcg (Desmopressin 0,12mg) + Viên đông khô dạng uống Minirin Melt Oral Lyophilisate 60mcg (Desmopressin 0,06mg)	EU GMP	UK MIA 14023 Insp GMP/IMP 14023/4574-0017	18/10/2016	13/09/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
	Ferring International Center SA (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		EU-GMP	17-0474	06/03/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
17	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 uống dạng lỏng (chứa corticosteroid); thuốc cốm; viên nén.	EU-GMP	IT/31-5/H/2017	06/03/2017	11/03/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
18	Lainco, SA	Poligon Industrial Can Jordi, Avgda. Bizet, 8-12, 08191 RUBI (Barcelona), Spain	* Thuốc không vô trùng: thuốc bột, thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc dạng bán rắn.	EU-GMP	NCF/1701/001/CAT	08/02/2017	01/06/2018	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
19	C.B. Fleet Company, Inc	Lynchburg, VA 24502, USA	Sản phẩm: Fleet Pedia-Lax Liquid Stool Softener (Natri docusate 50mg)	US cGMP	J3P2-H4BX	25/04/2017	24/04/2019	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
20	Lilly France (Cơ sở sản xuất)	2 rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, France	* Sản phẩm: Hỗn dịch tiêm Humalog Mix 50/50 KwikPen 300 Units (insulin lispro injection 300 units)	US-GMP	KDZM-YHQN	/2017	/2019	United States Food and Drug Administration	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
	Eli Lilly and Company (Cơ sở đóng gói)	Indianapolis IN 46285, USA				29/03	28/03			
21	Lilly France (Cơ sở sản xuất)	2 rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, France	* Sản phẩm: Hỗn dịch tiêm Humalog Mix 75/25 KwikPen 300 Units (insulin lispro injection 300 units)	US-GMP	ERNW-YSCW	07/03/2017	06/03/2019	United States Food and Drug Administration	1	
	Eli Lilly and Company (Cơ sở đóng gói)	Indianapolis IN 46285, USA								
22	Fresenius Kabi Norge AS	Svinesundsveien 80 and Svinesundsveien 336, HALDEN, NO-1788, Norway	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: + Dung dịch dùng ngoài da; + Dung dịch thuốc uống; + Thuốc uống dạng gel.	EU-GMP	17/00212-4	07/02/2017	14/10/2019	Cơ quan thẩm quyền Na Uy		2
23	Baxalta Belgium Manufacturing SA	Boulevard René Branquart 80, Lessines, 7860, Belgium	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc đông khô. * Thuốc sinh học: + Sản phẩm máu; + Sản phẩm miễn dịch; + Sản phẩm công nghệ sinh học.	EU-GMP	BE/GMP/2014/114	06/03/2015	25/09/2017	Federal Agency for Medicines and Health Products, Belgium	1	
24	UCB Pharma SA	Chemin du Foriest, Braine-L'Alleud, 1420, Belgium	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng; viên nén bao phim.	EU-GMP	BE/GMP/2016/100	10/03/2017	09/09/2019	Federal Agency for Medicines and Health Products, Belgium	1	
25	Dr. Reddy's Laboratories Limited FTO - Unit 2	Survey No. 42, 45 & 46, Bachupally Village, Qutubullapur Mandal, Ranga Reddy District, Telangana, IN-500 090, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng.	EU GMP	UK GMP 8512 Insp GMP 8512/36056 9-0006	19/03/2015	08/12/2017	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
26	Aurobindo Pharma Limited - Unit III	Survey no.: 313, 314 - Block I, II, III, IV, Bachupally Village, Quathubullapur Mandal, Medchal District, Telangana, 5000900, India	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng; - Thuốc uống dạng lỏng; - Viên nén; - Bột pha dung dịch uống.	EU-GMP	FT035/MH/001/2017	20/02/2017	07/10/2019	Portuguese National Authority of Medicines and Health Products, I.P. (INFARMED)		2
27	Eli Lilly and Company	Lilly Corporate Center, Indianapolis, IN 46285-USA (* Cách ghi khác: Indianapolis IN46285 USA )	* Sản phẩm: Bột pha dung dịch tiêm GEMZAR® 200 (Gemcitabine hydrochloride 200mg)	US-GMP	6A3U-JBJY	24/02/2017	23/02/2019	United State of America Foods and Drug Administration (US-FDA)	1	
28	Takasaki Plant, Nippon Kayaku Co., Ltd	239, Iwahanamachi, Takasaki-shi, Gunma 370-1208, Japan	Sản phẩm: Lastet Cap.25; Lastet Cap. 50; Lastet Cap. 100	Japan-GMP	3774	13/11/2015	13/11/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
29	Kyung Dong Pharm. Co., Ltd	224-3 Jeyakdanji-ro, Yanggam-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	- Viên nén, viên nang (bao gồm cả kháng sinh Cephalosporin); - Thuốc tiêm bột chứa kháng sinh Cephalosporin; Thuốc đông khô pha tiêm; Thuốc tiêm.	PICS GMP	2017-D1-0930	29/03/2017	13/07/2019	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
30	Dr Reddy's Laboratories Ltd	Survey No. 47, Bachupally Village, Qutubullapur Mandal, Ranga Reddy District, Telangana, India	*Sản phẩm: - Dung dịch thuốc tiêm Grastim (đóng lọ 1ml, bơm tiêm đóng sẵn 1ml) (Filgrastim G-CSF 0.3 mg/mL) - Dung dịch thuốc tiêm Grafeel (đóng lọ 1ml) (Filgrastim G-CSF 0,3mg/ml. - Dung dịch thuốc tiêm PegGrafeel (bơm tiêm đóng sẵn) (Pegfilgrasrim 6mg/0,6ml). - Dung dịch đậm đặc pha tiêm truyền Redditux (đóng lọ 10ml, 50ml) (Rituximab 10mg/ml)	PIC/S-GMP	086/2016/S AUMP/GMP	21/12/2016	23/01/2018	State Administration of Ukraine on Medicinal product		2
31	Square Pharmaceuticals Ltd: Unit 3	Dhaka Unit, Board Ghar Bazar Kaliakoir, Gazipur, 1750, Bangladesh	* Thuốc hít phân liều	PICS-GMP	26/7/3/3/1/G0025/2017	08/03/2017	08/03/2018	Dept of Health, Republic of South Africa		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
32	Korea Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd.	27, Jeyakongdan 3-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc viên nén, viên nang, thuốc bột, dung dịch thuốc uống, thuốc hít.	PICS-GMP	2017-D1-0882	22/03/2017	22/03/2018	Gyeongin of Food and Drug Safety, Korea		2
33	Lupin Limited	198-202 New industrial Area No.2, Mandideep, District Raisen, IN 462 046, India	* Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc cấy ghép và dạng rắn * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; bột pha hỗn dịch uống.	EU-GMP	UK GMP 25315 Insp GMP 23158/3904 7-0009 (H)	15/08/2016	10/09/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
34	C.B.Fleet Company. INC	4615 Murray Place, Lynchburg, VA 24502, United States of America	* Sản phẩm: Dung dịch thực tràng Fleet Enema for Children	U.S.CGMP	G4DR-3AXA	15/03/2017	14/03/2019	United States Food and Drug Administration	1	
35	Eli Lilly and Company	Indianapolis, IN 46285, USA	* Sản phẩm: ALIMTA® (Pemetrexed) 100mg Injection)	US-GMP	2R56-AEXE	12/12/2016	11/12/2018	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
36	Hanlim Pharm. Co., Ltd.	2-27 Yeongmun-ro, Cheoin-gu, Yongin-si Gyeonggi-do, Republic of Korea.	* Viên nén; viên nang; * Thuốc tiêm; bột pha tiêm * Dung dịch nhỏ mắt; hỗn dịch nhỏ mắt. * Dung dịch thuốc uống; siro; Elixir; dung dịch thuốc mũi (dạng xịt). * Thuốc mỡ tra mắt; gel. * Dung dịch nhỏ tai.	PIC/S GMP	2017-D1-0532	17/02/2017	18/12/2019	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
37	Laboratories Sterop NV	Scheutlaan 46-50, Brussel, 1070, Belgium	*Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (có chứa hoạt chất hormon) - Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ (có chứa hoạt chất kìm tế bào cytostatic).	EU-GMP	BE/GMP/20 14/105	10/06/2016	11/12/2017	Federal Agency for Medicines and Health Products of Belgium	1	
38	Industria Farmaceutica Galenica Senese S.R.L	Via Cassia Nord, 351-53014 Monteroni D'arbia (SI), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	IT/309-1/H/2016	16/12/2016	26/03/2018	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
39	Joint Stock Company "Kievmedpreparat "	139, Saksahanskogo St., Kyiv, 01032, Ukraine.	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; Thuốc bột pha tiêm. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Thuốc bột; Thuốc mỡ; gel; kem; Viên nén; Viên nén bao phim	PICS GMP	096/2016/S AUMP/GMP	26/01/2017	16/12/2019	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
40	Ay Pharmaceuticals Co., Ltd Shimizu Plant	235, Miyakami, Shimizu-ku, Shizuoka-shi, Shizuoka, Japan	Sản phẩm: Morihepamin, thuốc tiêm.	Japan-GMP	4238	20/12/2016	06/09/2021	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
41	Laboratorios Rubio, SA	C/. Industria, 29 Pol. Ind. Comte de Sert 08755 CASTELLBISBAL (Barcelona), Spain	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc gây nghiện/hướng tâm thần): viên nang cứng; viên nén.	EU GMP	NCF/1641/001/CAT	23/11/2016	09/09/2019	Ministry of Health of Government of Catalonia - Spain	1	
42	Demo S.A.,	21st km National Road Athens - Lamia, 14568 Krioneri, Greece	* Sản phẩm: MOXIFLOXACIN 400mg/250ml Solution for Infusion	EU - GMP	66130	14/09/2016		National Organization for Medicines (EOF), Greece	1	
43	Valpharma International S.P.A (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	Via G. Morgagni, 2 - 47864 Pennabilli (RN), Italia	Sản phẩm: viên nén giải phóng có kiểm soát GLICLAZIDE 60mg MR VALPHARMA (Gliclazide 60mg).	EU-GMP	IT/318-5/H/2016	27/12/2016	20/10/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Lamp San Prospero SPA (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Via Della Pace, 25/A-41030 San Prospero (MO), Italia		EU-GMP	IT/168-3/H/2016	15/07/2016	05/02/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)		
44	Merck KGaA & Co. Werk Spittal	Hösslgasse 20, 9800 Spittal an der Drau, Austria (* Cách ghi khác: Hoesslgasse 20, 9800 Spittal/Drau, Austria)	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn; viên nén; thuốc cốt; viên bao đường. * Thuốc dược liệu.	EU-GMP	INS-480021-0053-001 (3/25)	27/02/2017	10/01/2020	Austrian Federal Office for Safety in Health Care (AGES)	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
45	Merck KGaA (Cơ sở sản xuất)	Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt, Germany	* Sản phẩm: - Viên nén bao phim Concor Cor ( Bisoprolol fumarate 2.5mg); - Viên nén bao phim Concor (Bisoprolol fumarate 5mg); - Viên nén bao phim Lodoz 2,5mg/6,25mg (Bisoprolol fumarat 2.5mg, hydrochlorothiazid 6.25mg); - Viên nén bao phim Lodoz 5mg/6,25mg (Bisoprolol fumarat 5mg, hydrochlorothiazid 6.25mg); - Viên nén bao phim Lodoz 10mg/6,25mg (Bisoprolol fumarat 10mg, hydrochlorothiazid 6.25mg).	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2015_0114;	20/10/2015	09/03/2018	Austrian Federal Office for Safety in Health Care (AGES)	1	
	Merck KGaA & Co. Werk Spittal (Cơ sở đóng gói)	Hösslgasse 20, 9800 Spittal an der Drau, Austria (* Cách ghi khác: Hoesslgasse 20, 9800 Spittal/Drau, Austria)			INS-480021-0053-001 (3/25)					
46	Intas Biopharmaceutica Is Ltd. Biopharma Division	Plot no: 423/P/A, Sarkhej Bavla Highway, Village Moraiya, Taluka Sanand, Ahmedabad, Gujarat, 382213, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học. * Dược chất sinh học: Filgrastim.	EU-GMP	NL/H 16/1008740 A	26/03/2017	14/04/2019	Healthcare Inspectorate, Netherlands		2
47	Eskayef Bangladesh Limited	400 Squibb Road, Tongi Industrial Area, Tongi, Gazipur, BD-1711, Bangladesh	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU GMP	UK GMP 33631 Insp GMP 33631/5445 60-0004	10/12/2014	08/09/2017	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
48	Bioton S.A.	Macierzysz, ul. Poznańska 12, 05-850 Ożarów Mazowiecki, Poland	* Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc sinh học: chế phẩm công nghệ sinh học	EU GMP	GIF-IW-400/0026_01_02/04/36 3/16	16/12/2016	12/10/2018	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
49	Tulip Lab Pvt. Ltd.	F-20/21, Ranjangaon MIDC, Tal. Shirur, Dist-Pune, India	* Thuốc không vô trùng: viên nén (AZO 100 DT); viên nén bao phim (AZO; Levox-750; Levox-500; Tugyna-500).	PIC/S GMP	060/2016/S AUMP/GMP	29/09/2016	26/07/2019	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
50	Haupt Pharma Munster GmbH	Haupt Pharma Munster GmbH Schleebruggenkamp 15, 48159 Munster, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén và viên nén bao (bao gồm các chất độc tố tế bào đối kháng hormon và ức chế sinh tổng hợp hormon)	EU-GMP	DE_NW_05_GMP_2017_0008	14/03/2017	08/12/2019	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
51	Hetero Drugs Limited	Unit-III, TSIIIC-Formulation SEZ, Sy. No. 458 (Part), Polepally (Village), Jadcherla (Mandal), Mahaboobnagar (District) 509 301, Telangana, India	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. Sản phẩm: + Derise 25, solution for injection 25mcg/0,42ml (Darbeopetin alfa). + Derise 40, solution for injection 25mcg/0,42ml (Darbeopetin alfa).	PIC/S GMP	050/2016/S AUMP/GMP	15/07/2016	28/05/2019	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
52	Laboratorios Richet S.A.	Terrero 1251/53/59, Louis Viale 1848 y Tres Arroyos 1829 - Ciuda Autónoma de Buenos Aires, Republic Argentina	Thuốc tiêm dung dịch; thuốc bột và thuốc đông khô.	PIC/S-GMP	2016/1732-INAME-1396	05-2016	01/05/2018	Argentina National Institute of Drug (INAME)		2
53	Actavis Italy S.P.A.	Via Pasteur, 10-20014 Nerviano (MI), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô (chứa chất độc tế bào/chất kìm tế bào); dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào/chất kìm tế bào). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào/chất kìm tế bào; hormon sinh dục hoặc chất có hoạt tính hormon sinh dục). * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng (chứa hormon sinh dục hoặc chất có hoạt tính hormon sinh dục). * Thuốc sinh học: Protein tái tổ hợp dạng đông khô.	EU-GMP	IT/286-1/H/2016	21/11/2016	18/12/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
54	Abiogen Pharma S.P.A.	Via Meucci, 36 (LOC. Ospedaletto) (loc. Ospedaletto) - 56121 Pisa (PI), Italia	* 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; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; viên nén; dạng bào chế bán rắn (chứa hormone sinh dục). * Thuốc sinh học: Sản phẩm miễn dịch: Bacterial lysate dạng viên nang cứng.	EU-GMP	IT/311-1/H/2016	16/12/2016	23/10/2018	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
55	Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.P.A. (Cơ sở sản xuất và đóng gói)	Via Licinio, 11 - 22036 Erba (Co), Italia	* Sản phẩm: + Dung dịch uống Citoneurox 100mg/ml (Citicoline sodium) (Tên tại Việt Nam: Assolin 100mg/ml). + Dung dịch tiêm Citoneurox 500mg (Citicoline sodium) (Tên tại Việt Nam: Assolin 500mg). + Dung dịch tiêm Citoneurox 1000mg (Citicoline sodium) (Tên tại Việt Nam: Assolin 1000mg).	EU-GMP	IT/106-1/H/2016	28/04/2016	10/02/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	IDIFARMA DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L. (Cơ sở kiểm tra và xuất xưởng)	Polígono Mocholí, C/ Noain, Nº 1 de Noain, 31110 (Navarra), Spain			NCF/01/2015			04/03/2015		
56	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Strada Provinciale Asolana N. 90 (loc. San Polo) - 43056 Torrile (PR), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc pha chế vô trùng: Thuốc đông khô (chứa Chất độc tế bào/Chất kim tế bào; Prostaglandins/Cytokines); dung dịch thể tích nhỏ (chứa Chất độc tế bào/chất kim tế bào); thuốc tiêm Liposomal (chứa Chất độc tế bào/chất kim tế bào). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào); dung dịch thuốc uống; viên nén (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào). * Thuốc sinh học: Vắc xin vi khuẩn bất hoạt (đông khô); sản phẩm Protein/DNA tái tổ hợp (đông khô). * Sản phẩm cụ thể: Bột pha dung dịch truyền tĩnh mạch Hycamtin 4mg (Topotecan 4mg)	EU-GMP	IT/109-10/H/2016	29/04/2016	20/03/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
57	PT. Abbott Indonesia	Jl. Raya Jakarta - Bogor Km. 37, Kel. Sukamaju, Kec. Cilodong, Depok, Jawa Barat, Indonesia. (* Cách ghi cũ: Jl. Raya Jakarta - Bogor Km. 37, Cimanggis, Depok 16415, Indonesia)	+ Thuốc uống dạng lỏng không chứa kháng sinh $\beta$ -Lactam. + Thuốc bột pha dung dịch-hỗn dịch uống không chứa kháng sinh $\beta$ -Lactam.	PIC/S GMP	4423/CPOB/A/V/15 4424/CPOB/A/V/15	21/05/2015	31/05/2020	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		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
58	Fournier Laboratories Ireland Limited (Cơ sở sản xuất)	Anngrove, Carrigtwohill, Co. Cork, Ireland	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Lipidil 145 ONE (Fenofibrate 145mg). Tên tại Việt Nam: Lipanthyl NT 145mg.	EU GMP	13821/M1020	07/12/2016	31/07/2017	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
	RECIPHARM FONTAINE (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Rue des Près Potets, 21121 Fontaine Lès Dijon, France		EU-GMP	HPF/FR/279/2014	23/12/2014		National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France		
59	Medochemie Ltd (Factory AZ)	2 Michael Erakleous Street, Agios Athanassios Industrial Area, Agios Athanassios, Limassol, 4101, Cyprus	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	MED05/2016/01	07/12/2016	29/09/2019	Pharmaceutical Services - Ministry of Health, Cyprus	1	
60	PHARMATIS	Zone d'Activités Est n° 1, ESTREES SAINT DENIS, 60190, France	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	HPF/FR/102/2017	13/04/2017	27/01/2020	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
61	Baxter Healthcare SA, Singapore Branch	2 Woodlands Ind Park D Street 2 Singapore 737778	Thuốc vô trùng dạng lỏng (không bao gồm thuốc tiêm).	PIC/S-GMP	M00190	17/04/2017	06/05/2018	Health Sciences Authority, Singapore		2
62	Baxalta US Inc.	25212, W. Illinois Route 120, Round Lake, IL 60073, USA	* Sản phẩm Albumin (Human), USP, 20% Solution, Flexbumin 20%.	US-GMP	ZE8V-4GAY WHO	17/08/2016	16/08/2018	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
63	MSD International GmbH (Singapore Branch) (Cơ sở sản xuất)	21 Tuas South Avenue 6, Singapore 637766, Singapore	* Sản phẩm: Thuốc viên nén Vytorin 10mg/10mg; 10mg/20mg; 10mg/40mg (Ezetimibe 10mg/Simvastatin 10mg; Ezetimibe 10mg/Simvastatin 20mg; Ezetimibe 10mg/Simvastatin 40mg).	PIC/S-GMP	MLMP1100013	20/11/2016	12/2017	Health Sciences Authority (HSA), Singapore		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
	PT. Merck Sharp Dohme Pharma 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	12/11/2017	National Agency for Drug and Food Control Indonesia (NADFC)		
64	DELPHARM DIJON	6 boulevard de l'Europe, QUETIGNY, 21800, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc dạng rắn và cấy ghép. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Thuốc bột; Thuốc cốm; Thuốc bán rắn; Viên nén. * Thuốc sinh học: Các sản phẩm chiết xuất có nguồn gốc từ động vật hoặc từ người.	EU GMP	HPF/FR/40/2017	09/02/2017	14/03/2018	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
65	SANTA FARMA İLAÇ SANAYİİ ANONİM ŞİRKETİ	GEBKİM Kimya İhtisas Organize Sanayi Bölgesi, Çerkeşli Yolu Üzeri, Erol Kiresepi Cad. No:8, Dilovası Kocaeli, 41455, Turkey	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; + Thuốc sirô; thuốc xịt; nước súc miệng; thuốc nhỏ mũi; thuốc nhỏ tai; thuốc xịt mũi; + Thuốc cốm; thuốc pellet; thuốc bột pha dung dịch-hỗn dịch uống; thuốc cốm pha dung dịch-hỗn dịch uống; + Thuốc mỡ; thuốc kem; gel; lotion; + Viên nén.	EU-GMP	UP/I-530-10/16-03/06; 381-10-05/244-16-13	11/11/2016	09/09/2019	Agency for Medicinal Products and Medical Devices (HALMED), Croatia		2
66	Biocon Limited	Parenteral Manufacturing Unit B1, Special Economic Zone, Plot No. 204, Phase IV, Bommasandra - Jigani Link Road, Bangalore, India	* Thuốc sinh học: + Insulin người tái tổ hợp; + Thuốc độc tế bào dạng đông khô.	PICS GMP	B <sub>7,1</sub> MCC81 Point 10.2	17/01/2017	17/01/2020	South African Medicines Control Council (MCC)		2
67	Oncotec Pharma Produktion GmbH (Cơ sở sản xuất và đóng gói sơ cấp)	Am Pharmapark, 06861 Dessau -Roßlau, Germany	Sản phẩm: bột pha dung dịch đậm đặc để pha dung dịch truyền tĩnh mạch Ribomustin (Bendamustin 22.7mg, 90.8mg).	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2015_0042	10/10/2015	19/11/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Janssen Pharmaceutica NV (Cơ sở đóng gói thứ cấp và xuất xưởng)	Turnhoutseweg 30, Beerse, 2340, Belgium		EU GMP	BE/GMP/2015/036	16/06/2015		Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium		

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	Kaysersberg Pharmaceuticals	23 avenue Georges Ferrenbach, Kaysersberg, 68240, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU GMP	HPF/FR/180/2016	10/08/2016	19/02/2019	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
69	PT. Merck Tbk	JL. TB Simatupang No. 8 Pasar Rebo Jakarta Timur 13760, Indonesia	Thuốc không chứa kháng sinh nhóm betalactam, thuốc tránh thai, thuốc chứa hormon sinh dục, thuốc chứa chất kim tế bào: viên nén và viên bao.	PIC/s-GMP	4832/CPOB/A/XII/16	16/12/2016	23/12/2021	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
70	Merck Sante s.a.s (Cơ sở sản xuất)	2 rue du Pressoir Vert, 45400 Semoy, France	Sản phẩm: Thuốc viên nén phóng thích kéo dài Glucophage XR (Metformin 500mg)	EU-GMP	HPF/FR/23/2016	15/02/2016	12/04/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France		2
	PT. Merck Tbk (Cơ sở đóng gói)	JL. TB Simatupang No. 8 Pasar Rebo Jakarta Timur 13760, Indonesia		PIC/s-GMP	4832/CPOB/A/XII/16	16/12/2016		National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		
71	Denk Pharma GmbH Co. KG	Denk Pharma GmbH & Co. KG Göllstr. 1, 84529 Tittmoning, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim).	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2016_0121	11/10/2016	28/01/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
72	HBM Pharma s.r.o	Sklabinska 30, 036 80 Martin, Slovak Republic	* 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 nén.	EU-GMP	SK/008V/2017	21/03/2017	17/02/2019	State Institute for Drug Control (SIDC), Slovakia	1	
73	Haupt Pharma Amareg GmbH	Haupt Pharma Amareg GmbH Donaustaufener Strasse 378, 93055 Regensburg, Germany	* Thuốc không vô trùng (chứa kháng sinh, chất độc tế bào/chất kim tế bào, hormon và các chất có hoạt tính hormon, chất miễn dịch): Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn; viên nén.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2017_0024	14/02/2017	12/07/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
74	Sandoz Private Limited	MIDC, Plot No. 8-A/2, 8-B, T.T.C. Ind. Area, Kalwe Block, 400708 Navi Mumbai, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén, viên nén bao phim.	EU-GMP	INS-481703-0012-008	23/02/2017	10/01/2020	Austrian Federal Office for Safety in Health Care		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
75	Celogen Generics Private Ltd	Plot No. 646/1&2, Agrawal Industrial Estate, Somnath Road, Dabhel, Daman (UT) 396210, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU GMP	MT/010HM/2016	05/04/2016	03/11/2018	Medicines Authority of Malta (MAM)		2
76	Pharmaceutical Manufacturing Cooperative GALENA (* Tên tiếng Ba Lan: Farmaceutyczna Spółdzielnia Pracy GALENA)	ul. Krucza 62, 50-984 Wroclaw, Poland	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; viên nén.	EU-GMP	GIF-IW-400/0047_01_01/04/337/16	02/12/2016	06/10/2019	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
77	Schnell Biopharmaceuticals, INC	16 Dumeori-gil, Yanggam-myeon, Hwaseong-si Gyeonggi-do, Republic of Korea	Viên nén; viên nang; thuốc kem; thuốc mỡ, thuốc gel.	PIC/S-GMP	2017-D1-0318	06/02/2017	15/01/2020	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
78	Pfizer Biotech Corporation, Hsinchu Plant	No.290-1, Chung Lun Village, Hsinfeng, Hsinchu, 30442, Taiwan (R.O.C)	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim, thuốc bột, viên nang cứng.	PIC/S GMP	3257	14/09/2016	26/11/2018	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
79	S.A.L.F. SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO	VIA G. MAZZINI, 9 - 24069 CENATE SOTTO (BG), ITALIA	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	T/45-1/H/2016	15/02/2016	07/05/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
80	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 tiệt trùng cuối (chứa hormon): Dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc cấy ghép và dạng rắn.	EU-GMP	HPF/FR/195/2016	24/08/2016	22/04/2019	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
81	Patheon Inc	2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, Canada L5N 7K9	Viên nang, thuốc bột, dung dịch, hỗn dịch, viên nén	Canada-GMP	Giấy chứng nhận GMP: 64476	07/11/2016	/2017	Health Product and Food Branch Inspectorate of Ottawa, Canada	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
					Giấy phép sản xuất: 100074-A	19/10/2016	07/11			
82	Biomedica Foscoma Group S.P.A	Via Morolense 87 -03013 Ferentino (FR), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; thuốc bột. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Sản phẩm cụ thể: thuốc bột pha tiêm Tad (Glutathione 600mg); thuốc bột đông khô pha dung dịch tiêm truyền Esafosfina (Fructose -1, 6-diphosphoric 3,75g).	EU-GMP	IT/6-2/H/2017	05/01/2017	26/02/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
83	Valpharma International SPA (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	Via G. Morgagni, 2 - 47864 Pennabilli (RN), Italy	Sản phẩm: + viên nén kháng dịch vị dạ dày Esomeprazole 20mg, 40mg Gastro-Resistant Tablets Tên tại Việt Nam: Goldesome 20mg, 40mg Gastro-Resistant Tablets (Esomeprazole magnesium dihydrate 21,69mg; 43,38mg);	EU-GMP	IT/318-5/H/2016	27/12/2016	05/02/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Lamp San Prospero SPA (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Via Della Pace, 25/A-41030 San Prospero (MO), Italy	+ viên nén giải phóng có kiểm soát Golddicron (30mg Gliclazide).	EU-GMP	IT/168-3/H/2016	15/07/2016		Italian Medicines Agency (AIFA)		
84	Corealis Pharma Inc./ Pharma Corealis Inc.	200 Boul Armand-Frappier Laval, Quebec, Canada, H7V 4A6	* Sản phẩm: + Viên nén PMS-Erlotinib (Erlotinib (Erlotinib Hydrochloride) 100 mg) + Viên nén PMS-Erlotinib (Erlotinib (Erlotinib Hydrochloride) 150 mg)	Canada-GMP	63931 63927	25/08/2016	25/08/2017	Regulatory Operations and Regions Branch Health Products Compliance Inspectorate, Canada	1	
85	Upsa Sas	979 Avenue des Pyrénées, Le Passage, 47520, France	* Thuốc không vô trùng: thuốc cốm; thuốc bột; thuốc bột sủi bọt; viên nén.	EU GMP	HPF/FR/293/2015	17/02/2016	11/09/2018	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
86	Taiwan Biotech Co., Ltd.	22, Chieh-Shou Rd., Taoyuan Dist., Taoyuan City, Taiwan, R.O.C	* Thuốc vô trùng: Dung dịch thuốc tiêm và tiêm truyền (không tiệt trùng cuối và có tiệt trùng cuối), dung dịch thuốc nhỏ mắt/nhỏ tai/nhỏ mũi (dung dịch thuốc nhỏ mắt được sản xuất vô trùng); * Thuốc không vô trùng: Dung dịch; viên nén bao đường; viên nén bao phim; viên nén; thuốc cốm; thuốc bột; viên nang cứng; miếng dán.	PIC/S	3583	28/03/2017	30/12/2017	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
87	Alcon Research Ltd.	6201 South Freeway, Fort Worth, TX 76134, United States of America	* Sản phẩm: Systane Lubricant Eye drops, Liquid, Sterile (Polyethylene glycol 400 0,4%, Propylene glycol 0,3%)	U.S. cGMP	U89Z-6ZU2	02/02/2017	01/02/2019	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
88	Alcon Research Ltd.	6201 South Freeway, Fort Worth, TX 76134, United States of America	* Sản phẩm: Azopt (brinzolamide) 1% ophthalmic suspension 10 mL (sterile)	U.S. cGMP	02-0206-2016-02-VN	15/03/2016	15/03/2018		1	
89	Zakład Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A (* Tên tiếng Anh: Pharmaceutical Works Adamed Pharma Joint Stock Company) (Cơ sở sản xuất)	33, Szkolna Str., 95-054 Ksawerow, Poland	* Sản phẩm: viên nang cứng Egzysta (Pregabalin 50 mg)	EU-GMP	GIF-IW-400/0258_01_01/04/5/15	27/03/2015	2018	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
	Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne POLFA S.A. (* Tên tiếng Anh: Pharmaceutical Works Polfa in Pabianice Joint-Stock Co. ) (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng lô)	ul.Marszalka Jozefa, Pilsudskiego 5, 95-200 Pabianice, Poland		EU-GMP	GIF-IW-400/0039_01_01/04/314/16	28/10/2016	16/01/2016			
90	USV Private Limited	H-13, H-16, H16A, H-17, H-18, H-19, H-20, H-21 và E-22, OI DC, Mahatma Gandhi Udyog Nagar, Dabhel, Daman, IN-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 nang cứng; viên nén	EU-GMP	UK GMP 24881 Insp GMP 24881/41672-0004	22/03/2017	24/10/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		<b>2</b>
91	GlaxoSmithKline manufacturing S.P.A. (Cơ sở sản xuất)	Strada Provinciale Asolana N.90 (loc. San Polo) - 43056 Torriale (PR), Italia	Bộ kit Sporanox IV: Dung dịch đậm đặc pha dịch truyền Itraconazol 250mg/25ml; túi dung môi NaCl 0.9%; dây nối khóa van hai chiều.	EU-GMP	IT/299-2/H/2016	01/12/2016	18/09/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)	<b>1</b>	
Laboratoire Renaudin (Cơ sở sản xuất, xuất xưởng túi dung môi)	Zone Artisanale Errobi, 64250 Itxassou, France	HPF/FR/293/2015			17/02/2016	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France				
Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A (Cơ sở đóng gói thứ cấp và xuất xưởng bộ kit)	Estrada Consiglieri Pedroso, no. 69-B, Queluz de Baixo, 2730-055 Barcarena, Portugal	F021/S1/MH/001/2015			29/04/2015	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal				

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
92	PT. Merck Tbk	JL. TB. Simatupang No. 8 Pasar Rebo, Jakarta Timur 13760, Indonesia	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên bao (không chứa kháng sinh, thuốc ngừa thai, nội tiết tố sinh dục khác và các thuốc kìm hãm tế bào)	PIC/s-GMP	4832/CPOB/A/XII/16	16/12/2016	23/12/2021	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
93	Hetero Labs Limited - Unit V and Unit V-A	TSIIC Formulation SEZ, S.Nos 439, 440, 441 & 458, Polepally Village, Jadcherla Mandal, Telangana State, 509301, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén, thuốc bột gói	EU GMP	FI006/001/2016	20/07/2016	04/02/2019	National Authority of Medicines and Health Products, I.P, Portugal		2
94	Hetero Labs Limited - Unit V	Sy. No 439, 440, 441 & 458, TSIIC Formulation SEZ, Polepally Village, Jadcherla Mandal, Mahaboobnagar District., Telangana, India	* Viên nén bao phim, viên nang	PIC/S GMP	1056008134 1051102411	01/04/2016 02/05/2016	31/12/2017	Food and Drug Administration, Ministry of Health and Welfare, Taiwan		2