

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

Đợt 51

(Theo công văn số 12957/QLD-CL ngày 25/08/2017 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	IDT Biologika GmbH	Am Pharmapark, 06861 Dessau -Roßlau, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Thuốc công nghệ sinh học; vắc xin.	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2016_0025	24/08/2016	06/11/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
2	Hameln Pharmaceuticals GmbH	Hameln Pharmaceuticals GmbH Langes Feld 13, 31789 Hameln, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ; hỗn dịch; + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch (Vắc xin vi rút hoặc vi khuẩn bất hoạt).	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2017_0004	09/03/2017	12/10/2019	Cơ quan có thẩm quyền của Đức	1	
3	Dongkoo Biopharma Co., Ltd	18 Jeyakongdan 2-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc viên nén; viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; lotion; thuốc kem; thuốc mỡ.	PIC/S-GMP	2016-D1-3771	30/12/2016	03/10/2019	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, MFDS, Korea		2
4	Rottendorf Pharma GmbH (Cơ sở sản xuất)	Ostenfelder Straße 51-61, 59320 Ennigerloh, Germany	* Sản phẩm: Viên nén phóng thích kéo dài Nifedipin retard (Nifedipin 20mg).	EU GMP	DE_NW_05_GMP_2017_0003	16/01/2017	12/12/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức (Bezirksregierung Münster)	1	
	Salutas Pharma GmbH (Cơ sở đóng gói)	Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germany		EU GMP	DE_ST_01_GMP_2015_0002	19/02/2015		Cơ quan thẩm quyền Đức (Sachsen-Anhalt)		
5	IDT Biologika GmbH (Cơ sở sản xuất)	Am Pharmapark, 06861 Dessau-Roßlau, Germany	* Sản phẩm: Binocrit (Epoetin alfa, nồng độ: 1000IU/0,5ml; 2000IU/ml; 4000IU/0,4ml; 10000 IU/1ml.	EU GMP	DE_ST_01_GMP_2016_0025	24/08/2016	/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức (Sachsen-Anhalt)	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
	Sandoz GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Biochemiestrasse 10, Kundl, 6250, Áo		EU-GMP	INS-481922-0067-001	30/09/2016	06/11	Austrian Federal Office for Safety in Health Care		
6	Lindopharm GmbH (Cơ sở sản xuất)	Neustraße 82, 40721 Hilden, Germany	* Sản phẩm: Bột pha dung dịch uống ACC 200 (Acetylcystein 200mg, gói 3g).	EU GMP	DE_NW_03_GMP_2015_0029	10/12/2015	12/12/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức (Bezirksregierung Düsseldorf)	1	
	Salutas Pharma GmbH (Cơ sở đóng gói)	Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germany		EU GMP	DE_ST_01_GMP_2015_0002	19/02/2015		Cơ quan thẩm quyền Đức (Sachsen-Anhalt)		
7	LEK S. A (Cơ sở sản xuất)	16 Podlipie Street, 95-010 Strykow, Poland	* Sản phẩm: Meglucon (Metformin HCl 850mg)	EU GMP	GIF-IW-400/0095_04_01/04/50/15	14/07/2015	14/04/2018	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
	LEK S. A (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	ul. Domaniewska 50c, 02-672 Warszawa, Poland (* Cách ghi khác: 50C Domaniewska Str., 02-672 Warsaw, Poland)		EU GMP	GIF-IW-400/0095_01_02/04/75/16	04/04/2016		Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland		
8	Lek Pharmaceuticals d.d (Cơ sở sản xuất)	Verovskova ulica 57, 1526 Ljubljana, Slovenia	* Sản phẩm: + Viên nén bao phim Tensiber Plus (Irbersartan 150mg và Hydrochlorothiazide 12,5mg). + Viên nén Periloz Plus (Perindopril tert-butylamine 4mg và Indapamide 1,25mg).	EU GMP	401-9/2015-5	19/08/2015	18/05/2018	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)	1	
	Lek Pharmaceuticals d.d (Cơ sở đóng gói)	Trimlini 2D, Lendava, 9220, Slovenia		EU-GMP	401-13/2015-5	18/11/2015		Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)		

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
9	Oncotec Pharma Produktion GmbH (Cơ sở sản xuất và đóng gói sơ cấp)	Am Pharmapark, 06861 Dessau -Roßlau, Germany	* Sản phẩm: Oxaliplatin "Ebewe" 100mg/20ml và 50mg/10ml.	EU GMP	DE_ST_01_GMP_2015_0042	20/10/2015	13/10/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức (Sachsen-Anhalt)	1	
	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG (Cơ sở đóng gói thứ cấp và xuất xưởng)	Mondseestrasse 11, 4866 Unterach am Attersee, Austria		EU GMP	INS-480020-0074-001	11/02/2015		Cơ quan thẩm quyền Áo		
10	Hana Pharmaceutical Co., Ltd.	13-39, Jeyakdanji-ro, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Viên nén, viên nang cứng; * Thuốc tiêm; thuốc đông khô pha tiêm.	PIC/s-GMP	2017-D1-1360	16/05/2017	27/04/2020	Gyeongin Regional Commissioner Food&Drug Administration, Korea		2
11	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở sản xuất)	124 Grenzacherstrasse, CH-4070 Basel, Switzerland	* Sản phẩm: + Viên nén Dilatrend (Carvedilol 6,25mg); Viên nén Dilatrend (Carvedilol 12,5mg); Viên nén Dilatrend (Carvedilol 25mg); + Viên nén bao phim Tarceva (Erlotinib 150mg); Viên nén bao phim Tarceva (Erlotinib 100mg);	EU-GMP	16-2109	16/12/2016	10/11/2019	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, CH-4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S GMP	17-0015	03/04/2017				
12	Catalent Germany Eberbach GmbH (Cơ sở sản xuất)	Gammelsbacher Str. 2, 69412 Eberbach, Germany	* Sản phẩm: + Viên nang Rocaltrol (Calcitriol 0,25 mcg); + Viên nang mềm Vesanoïd (Tretinoin 10mg);	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0085	21/07/2015	/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
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	17-0015	03/04/2017	02/06/2018	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
13	Roche Diagnostics GmbH (Cơ sở sản xuất)	Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany	* Sản phẩm: + Bột đông khô để pha dung dịch tiêm truyền Herceptin (Trastuzumab 150mg); + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Mabthera (Rituximab 100mg/10ml); + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Mabthera (Rituximab 500mg/50ml); + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Perjeta (Pertuzumab 420 mg/14ml).	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0131	05/11/2015	05/08/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	17-0015	03/04/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
14	Sandoz GmbH-Organisationseinheit/ Business Unit PharmOps (Cơ sở sản xuất)	Biochemiestraße 10, 6336 Langkampfen, Austria	* Sản phẩm: + Thuốc bột pha tiêm Sandostatin LAR 10mg (octreotide acetate 10mg), + Thuốc bột pha tiêm Sandostatin LAR 20mg (octreotide acetate 20mg), + Thuốc bột pha tiêm Sandostatin LAR 30mg (octreotide acetate 10mg).	EU GMP	INS-482451-0008-001 (6/20)	07/07/2016	27/01/2018	Federal Office for Safety in Health Care, Austria	1	
	Abbott Biologicals B.V (Cơ sở sản xuất dung môi pha tiêm)	Veerweg 12, OLST, 8121AA, Netherlands		EU GMP	NL/H15/1005176	18/01/2016		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
	Novartis Pharma Stein AG, Pharmaceutical Operation Schweiz Steriles (Cơ sở đóng gói)	Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland		PIC/S GMP	15-1877	17/08/2015		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
15	Genentech, Inc. (Cơ sở sản xuất)	South San Francisco, California (CA) 94080, United States (USA)	* Sản phẩm: Thuốc tiêm Avastin (bevacizumab 100mg/4ml, 400mg/16ml) Injection.	U.S. cGMP	03-0201-2016-02-VN	04/01/2016	04/01/2018	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	F.Hoffmann-La Roche Ltd., (Cơ sở đóng gói thứ cấp)	Wurmisweg, Kaiseraugst, CH-4303, Switzerland								

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
16	TRB Pharma S.A.	Plaza 939, 1427, Buenos Aires, Republica Argentina	* Sản phẩm: Viên nang cứng Artrodar (Diacerein 50mg)	PIC/S GMP	20132020 000157 17	15/03/2017	15/03/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
17	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	321; 322	19/04/2017	26/01/2020	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Betriebsstandort Kaiseraugst, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	17-0015	03/04/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
18	Sopharma AD	16 Iliensko Shosse Str., Sofia 1220, Bulgaria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ.	EU-GMP	BG/GMP/20 17/097	29/05/2017	23/03/2020	Bulgarian Drug Agency	1	
19	Merck Sharp & Dohme Corp. (Cơ sở sản xuất)	2778 South East Side Highway, Elkton, VA 22827, USA	* Sản phẩm: Thuốc tiêm Primaxin I.V. (Imipenem and Cilastatin for Injection).	US cGMP	289B-2TEC	10/11/2016	24/04/2018	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Laboratories Merck Sharp & Dohme Chibret (Cơ sở đóng gói)	Route de Marsat, Riom, 63693 Clermont Ferrand cedex 9, France		EU GMP	HPF/FR/173/2015	04/08/2015		French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)		
20	IND-SWIFT LIMITED	OFF NH-21 Village Jawaharpur Tehsil Dera Bassi District S.A.S Nagar (Mohali) Punjab, IN 140507, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén, viên nén bao phim.	EU-GMP	UK GMP 31450 Inps GMP 31450/3603 11-0007	05/03/2016	01/11/2019	United Kingdom's Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA)		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
21	Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH (Cơ sở sản xuất)	Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH Herderstr. 2 83512 Wasserburg am Inn, Germany	* Sản phẩm: Bột pha tiêm Somatostatin Lyomark 3mg (Somatostatin 3mg). Tên tại Việt Nam: Bột pha dung dịch tiêm tĩnh mạch Nitatsoma.	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2016_0107	12/09/2016	04/03/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Lyomark Pharma GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Lyomark Pharma GmbH Keltenring 17 82041 Oberhaching Germany		EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2016_0078	17/06/2016				
22	Genzyme Ireland Limited	IDA Industrial Park, Old Kilmeaden Road, Waterford, Ireland	*Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; thuốc đông khô; * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén, thuốc bột pha hỗn dịch uống, viên nén bao phim; * Thuốc công nghệ sinh học: thuốc vô trùng chứa hoạt chất sinh học.	EU GMP	10592	21/10/2015	31/07/2018	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
23	Genzyme Limited	37 Hollands Road, Haverhill, CB9 8PU, United Kingdom (hoặc 37 Hollands Road, Haverhill, Suffolk, CB9 8PU, United Kingdom)	*Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; thuốc bột đông khô pha tiêm; * Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: viên nén; * Thuốc sinh học: thuốc miễn dịch; thuốc điều trị tế bào; thuốc công nghệ sinh học; thuốc có nguồn gốc từ người/động vật.	EU-GMP	UK MIA 8596 Insp GMP/GDP 8596/18052-0025	02/12/2015	25/08/2018	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
24	Holopack Verpackungstechnik GmbH	Bahnhofstrasse, gemaessen vorliegenden Grundrissplaenen vom 17.07.2013, Abtsgmuend-Untergroeningen, 73453, Germany	<p>* Thuốc vô trùng chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon, prostaglandin/cytokine, chất ức chế miễn dịch, sulphonamide: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả chế phẩm nhỏ mắt); + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả chế phẩm nhỏ mắt);</p> <p>* Thuốc không vô trùng chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon, prostaglandin/cytokine, chất ức chế miễn dịch, sulphonamide: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn.</p> <p>* Thuốc sinh học: Albumin; thuốc công nghệ sinh học (bao gồm cả protein/DNA tái tổ hợp, enzyme);</p> <p>* Thuốc dược liệu;</p> <p>* Thuốc vi lượng đồng căn.</p>	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2016_0143	06/12/2016	20/07/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức (Baden-Württemberg)	1	
25	LTS Lohmann Therapie-Systeme AG (Cơ sở sản xuất)	LTS Lohmann Therapie-Systeme AG Lohmanstr. 2 56626 Andernach Germany	* Sản phẩm: Miếng dán giải phóng qua da Evra (Norelgestromin 6mg, Ethinyl estradiol 600mcg)	EU-GMP	DE_RP_01_GMP_2016_0024	27/04/2016	12/11/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức (Landesamt Fur Soziales, Jugend und Versorgung)	1	
	Janssen Pharmaceutica NV (Cơ sở đóng gói)	Turnhoutseweg 30, Beerse, 2340, Belgium		EU GMP	BE/GMP/2017/007	28/04/2017		Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium		
26	Nichi-Iko Pharmaceutical Co., Ltd (Nichi-Iko Pharmaceutical Co., Ltd. Toyama Plant 1)	6-21, Sogawa 1-chome, Toyama-shi, Toyama, Japan (205-1, Shimoumezama Namerikawa-shi, Toyama, Japan)	<p>* Sản phẩm: + Viên nang cứng NIKP-Fosfomycin Capsules 250 mg (Fosfomycin Calcium Hydrate 250mg); + Viên nang cứng NIKP-Fosfomycin Capsules 500 mg (Fosfomycin Calcium Hydrate 500mg);</p>	Japan-GMP	167	10/04/2017	10/04/2019	Japan 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
27	Laboratorios Normon, S.A	Ronda de Valdecarrizo, 6, Tres Cantos 28760 (Madrid) Espana	* Thuốc vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào, chất hướng thần): + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc cấy ghép và thuốc dạng rắn (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm β -Lactam). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào, chất hướng thần): Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm β -Lactam); Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Viên nén (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm β -Lactam); Viên nén, viên bao kháng virut.	EU-GMP	ES/076HVI/17	07/06/2017	22/05/2020	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
28	Janssen Cilag	Domaine de Maigremont, 27100 Val-de-Reuil, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng (bao gồm cả nhũ tương bôi ngoài da); thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU GMP	HPF/FR/204/2016	21/09/2016	26/05/2019	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
29	Sophartex	21 rue du Pressoir, 28500 Vernouillet, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm betalactam); thuốc uống dạng lỏng; thuốc cốm; viên nén (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm betalactam), viên bao đường.	EU-GMP	HPF/FR/116/2017	27/04/2017	10/11/2019	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
30	Haupt Pharma Amareg GmbH	Donaustauer Straße 378, 93055 Regensburg, Germany	* Thuốc không vô trùng (chứa kháng sinh, chất độc tế bào/chất kìm 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	
31	Glenmark Generics S.A.	Calle 9, N° 593, Industrial Park Pilar - Province of Buenos Aires - Argentine Republic	* Thuốc vô trùng chứa hoạt chất kim tế bào: Thuốc tiêm dung dịch (bao gồm cả dung dịch thể tích lớn); thuốc đông khô.	PIC/S GMP	2017/133-INAME 14	01/03/2017	01/03/2019	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
32	Ferring GmbH	Wittland 11, 24109 Kiel, Germany	<p>* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon): Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; vi nang. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ.</p> <p>* Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon).</p> <p>* Thuốc sinh học: Thuốc đông khô sản xuất vô trùng có nguồn gốc từ người; thuốc đông khô sản xuất vô trùng sử dụng công nghệ gen.</p>	EU-GMP	DE_SH_01_GMP_2016_0058	22/12/2016	21/07/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
33	Ferring GmbH (Cơ sở sản xuất)	Wittland 11, 24109 Kiel, Germany	<p>* Sản phẩm: + Dung dịch tiêm tĩnh mạch Duratocin (carbetocin 100mcg/1ml); + Bột đông khô pha tiêm tĩnh mạch Glypressin (Terlipressin acetate 0,86mg); + Bột pha tiêm Menogon (Menotrophin 75IU FSH + 75IU LH); + Bột pha tiêm Menopur (Menotrophin 75IU FSH + 75IU LH); + Bột đông khô và dung môi pha dung dịch tiêm Menopur multidose 600IU (Menotrophin tinh khiết cao 600IU/ml); + Bột đông khô và dung môi pha dung dịch tiêm Menopur multidose 1200IU (Menotrophin tinh khiết cao 1200IU/2ml); + Dung dịch tiêm tĩnh mạch Tractocile (Atosiban acetate, 7,5mg/ml atosiban);</p>	EU-GMP	DE_SH_01_GMP_2016_0058	22/12/2016	21/07/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Ferring International Center SA (Cơ sở đóng gói)	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		PIC/S GMP	17-0474	06/03/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
34	UNITHER LIQUID MANUFACTURING Cách ghi khác: UNITHER LIQUID MANUFACTURING - COLOMIERS	1-3 Allée de la Neste, ZI d'En Sigal, COLOMIERS, 31770, France	<p>* Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc đặt (bao gồm cả thuốc trứng); thuốc bán rắn. * Thuốc sinh học: Các sản phẩm chiết xuất từ người hoặc động vật. * Thuốc dược liệu.</p>	EU-GMP	HPF/FR/262/2016	09/11/2016	20/05/2019	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
35	SOPHARTEX	21 rue du Pressoir, VERNUILLET, 28500, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh β -Lactam); thuốc uống dạng lỏng; thuốc cốm; viên nén (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh β -Lactam); viên bao đường.	EU-GMP	HPF/FR/115/2017	27/04/2017	10/11/2019	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
36	FAREVA AMBOISE	Zone Industrielle, 29 route des Industries, POCE SUR CISSE, 37530, France	* 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: Viên nang cứng; viên nén (chứa chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	HPF/FR/94/2016	11/05/2016	06/06/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
37	Hanmi Pharmaceutical Co., Ltd.	214, Muha-ro, Paltan-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nang cứng; thuốc bột; thuốc hít (dạng rắn); viên nén tan trong miệng; viên nén nhai. * Dung dịch nhỏ mắt.	PIC/S-GMP	2017-D1-0659	03/03/2017	22/01/2020	Korean Ministry of Food and Drug Safety - Gyeongin Regional Office		2
38	BARD PHARMACEUTICALS LIMITED	UNIT 191, CAMBRIDGE SCIENCE PARK, MILTON ROAD, CAMBRIDGE, CB4 0GW, United Kingdom	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; cốm pha hỗn dịch uống.	EU-GMP	UK MIA 1811 Insp GMP/IMP 1811/21989-0031	19/02/2017	08/11/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
39	LABORATORIOS LICONSA, S.A.	Avda. Miralcampo, 7, Pol. Ind. Miralcampo, Azuqueca de Henares, 19200 Guadalajara, Spain	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa chất gây nghiện, hưng tâm thần, chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); + Viên nang mềm; thuốc bột; dạng bào chế bán rắn (bao gồm cả thuốc chứa chất gây nghiện, hưng tâm thần, chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); + Viên nén (bao gồm cả thuốc chứa chất gây nghiện, hưng tâm thần).	EU-GMP	ES/095HVI/16	05/07/2016	26/04/2019	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
40	GlaxoSmithKline Dungarvan Limited	Knockbrack, Dungarvan, Co. Waterford, Ireland	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; miếng dán qua da; thuốc cốm.	EU GMP	11518/M477	27/05/2016	20/11/2018	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
41	Dr. Reddy's Laboratories Ltd. Formulation FTO-7	Block A and B, Plot No. P1 to P9, Phase III, Duvvada, VSZE, Visakhapatnam, Andhra Pradesh 530046, India	* Sản phẩm: + Viên nén bao phim Capecitabin beta 500 mg; + Dung dịch đậm đặc pha tiêm truyền Docetaxel beta 20 mg/1 ml, 80 mg/4 ml, 160 mg/8 ml; + Dung dịch đậm đặc pha tiêm truyền Bendamustin HCl beta 180 mg/4 ml; + Bột pha dịch truyền Pemetrexed beta 100 mg, 500 mg; + Bột pha tiêm Bortezomib beta 1 mg; + Bột pha tiêm Bortezomib beta 3, 5 mg (trometamol/citrate); + Bột pha tiêm Bortezomib betapharm 3, 5 mg (mannitol); + Viên nén Rasagilin beta 1 mg; + Viên nang cứng Imatinib beta 50 mg, 100 mg, 400 mg; + Viên nén bao phim Imatinib beta 100 mg, 400 mg.	EU GMP	DE_BY_04_GMP_2016_0064	21/07/2016	10/11/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức (Regierung von Oberbayern)		2
42	Pierre Fabre Medicament Production (Cơ sở sản xuất)	Aquitaine Pharm International 1, Avenue du Béarn, IDRON, 64320, France	* Sản phẩm: Thuốc bột đông khô Cernevit.	EU -GMP	HPF/FR/070/2017	24/03/2017	29/08/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
	Baxter SA (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng lô)	Boulevard Rene Branquart 80, Lessines, 7860, Belgium		EU GMP	BE/GMP/2015/118	23/02/2016		Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium		
43	Valpharma S.p.A. (Cơ sở sản xuất)	Via Ranco, 112 (loc. Serravalle), Serravalle, 47899, San Marino, Italy	* Sản phẩm: Viên nén phóng thích kéo dài Macorel 30mg (Nifedipine 30mg).	EU GMP	IT/196-1/H/2016	25/08/2016	01/04/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Elpen Pharmaceutical Co., Inc. (Cơ sở đóng gói)	Marathonos Ave. 95, Pikermi Attiki, 19009, Greece			46404/4-7-2016	18/07/2016		National Organization for Medicines (EOF), Greece		

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	Fresenius Kabi Anti-Infectives S.R.L. (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	Via S. Leonardo 23-45010 Villadose (RO), Italia	* Sản phẩm: + Piperacillin/Tazobactam Kabi 2g/0.25g; + Piperacillin/Tazobactam Kabi 4g/0.5g; + Cefepime Kabi 1g; + Cefepime Fresenius Kabi 2g.	EU-GMP	IT/187-1/H/2015	14/09/2015	07/11/2017	AIFA Italian Medicines Agency	1	
	Labesfal - Laboratorios Almiro SA (Cơ sở sản xuất thành phẩm và xuất xưởng)	Zona Industrial do Lagedo, Santiago de Besteiros, 3465-157, Portugal		EU-GMP	F010/S1/MH/001/2015	29/01/2015		National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal		
45	ONE PHARMA INDUSTRIAL PHARMACEUTICAL COMPANY SOCIETE ANONYME	60th km N.N.R. Athinon-Lamias, Sximatari Voiotias, 32009, Greece	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén.	EU GMP	39675/ 27-4-2017	16/05/2017	16/03/2020	National Organization for Medicines (EOF), Greece	1	
46	LABORATORIO ALDO-UNIÓN SL	Baronessa de Maldà, 73, 08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona), Spain	* Thuốc không vô trùng: Viên nén (bao gồm cả hormon và chất có hoạt tính hormon); thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc phun mù (bao gồm cả hormon và chất có hoạt tính hormon); dạng bào chế bán rắn (bao gồm cả hormon và chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	NCF/1707/001/CAT	23/03/2017	22/12/2019	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
47	Janssen Pharmaceutica NV (Cơ sở sản xuất)	Lammerdries 55, Olen, 2250 (hoặc B-2250), Belgium	* Sản phẩm: Viên nang cứng giải phóng kéo dài Reminyl 8mg, 16mg (Galantamin 8mg, 16mg).	EU-GMP	BE/GMP/2016/026	04/07/2016	29/05/2018	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
	Janssen Pharmaceutica NV (Cơ sở kiểm nghiệm, xuất xưởng cốt BTP)	Turnhoutseweg 30, Beerse, 2340 hoặc (B-2340), Belgium		EU GMP	BE/GMP/2017/007	28/04/2017		Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium		
	Janssen Cilag S.P.A. (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Via C. Janssen (loc. Borgo S. Michelle), 04100 Latina (LT), Italy		EU GMP	IT/267-1/H/2015	17/11/2015		AIFA Italian Medicines Agency		

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
48	FERRING CONTROLLED THERAPEUTICS LIMITED	1 REDWOOD PLACE, PEEL PARK CAMPUS, EAST KILBRIDE, GLASGOW, G74 5PB, United Kingdom	* Thuốc không vô trùng: hệ phân phối thuốc đặt âm đạo.	EU GMP	UK MIA 8731 Insp GMP 8731/18177-0016	04/04/2016	09/03/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
49	Frosst Iberica, S.A.	Via Complutense, 140, Alcala de Henares 28805 (Madrid) - Spain	Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	ES/044HVI/17	05/04/2017	27/02/2020	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
50	Ay Pharmaceuticals Co., Ltd Shimizu Plant	235, Miyakami, Shimizu-ku, Shizouka-shi, Shizuoka, Japan	Sản phẩm: Thuốc tiêm Neoamiyu	Japan GMP	4136	12/12/2016	06/12/2021	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
51	Glenmark Pharmaceuticals Ltd.	Village Kishanpura, Baddi-Nalagarh Road, Tehsil Baddi, Distt, Solan (H.P.) 173 205, India	* Thuốc vô trùng: thuốc uống dạng lỏng (Ascoril Expectorant, Fenspiride 2mg/ml) ; viên nén (Ascoril, Glemont T4, Glemont CT5, Candid-V6 100mg); viên nén bao phim (Glevo 250mg, Glevo 500mg, Glencet Advance, Croffestra, Lizolid-600, Fenspiride 80mg).	EU-GMP	095/2016/S AUMP/GMP	26/01/2017	09/12/2019	State Administration of Ukraine on Medicinal Products		2
52	Fidia Farmaceutici S.P.A	Via Ponte Della Fabbrica 3/A-35031 Abano Terme (PD) Italy	*Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả sản phẩm chiết xuất từ động vật); thuốc xịt. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả sản phẩm chiết xuất từ động vật); thuốc dạng rắn và thuốc cấy ghép. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc khung thắm; viên nén; dạng bào chế bán rắn. * Thuốc sinh học: Chế phẩm miễn dịch (vắc xin virus sống); Sản phẩm nguồn gốc từ động vật.	EU-GMP	IT/43-2/H/2017	28/03/2017	25/03/2019	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
53	GlaxoSmithKline manufacturing S.P.A	Strada Provinciale Asolana N.90 (loc. San Polo) - 43056 Torrile (PR), Italia	*Thuốc vô trùng + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô (Chất độc tế bào/Chất kìm tế bào; Prostaglandins/Cytokines: vắc xin vi khuẩn bất hoạt; Protein/DNA tái tổ hợp); dung dịch thể tích nhỏ (Chất độc tế bào/chất kìm tế bào); thuốc tiêm dạng liposome (chất độc tế bào/ chất kìm tế bào). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chất độc tế bào/chất kìm tế bào); dung dịch thuốc uống; viên nén (chất độc tế bào/chất kìm tế bào). * Thuốc sinh học: sinh phẩm miễn dịch (vắc xin vi khuẩn bất hoạt); sinh phẩm công nghệ sinh học (Protein/DNA tái tổ hợp).	EU-GMP	IT/90-3/H/2016	24/03/2016	20/03/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
54	Vuab Pharma a.s	Vltavska 53, 252 63 Roztoky, Czech	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô (chứa hormon).	EU GMP	sukls158194/2014	11/03/2015	11/12/2017	State Institute for Drug Control (SÚKL), Czech Republic	1	
55	Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co.Kg (Cơ sở sản xuất)	Eisenbahnstr. 2-4 88085 Langenargen, Germany	Sản phẩm: dung dịch tiêm Bonviva 3mg/3ml (Ibandronic acid 3mg)	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2016_0077	01/07/2016	30/06/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Roche Diagnostics GmbH (Cơ sở đóng gói + xuất xưởng)	Sandhofer Straße 116, 68305 Mannheim, Germany		EU GMP	DE_BW_01_GMP_2016_0119	04/11/2016		Cơ quan thẩm quyền Đức		
56	C.B. Fleet Company, Incorporated	Lynchburg, VA 24502, USA	Sản phẩm: dung dịch thụt trực tràng Fleet Enema (dibasic sodium phosphate 7gm/118ml, monobasic sodium phosphate 19gm/118ml)	US cGMP	4ZTE-ACY7	24/05/2017	23/05/2019	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
57	Kyongbo Pharmaceutical Co., Ltd	174, Sirok-ro, Asan-si, Chungcheongnam-do, Korea	Viên nén, viên nang, siro thuốc; Thuốc bột pha tiêm sản xuất vô trùng (chứa cephalosporin).	PIC/S-GMP	2017-G1-1340	01/06/2017	01/06/2018	Daejeon Regional Food & Drug Administration		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	KRKA, d.d., Novo mesto	Smarjeska cesta 6, Novo mesto, 8501, Slovenia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon). + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	401-15/2016/6	17/03/2017	30/09/2019	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)	1	
59	Ipca Laboratories Limited	Plot No. 255/1, Village Athal, Union Territory of Dadra and Nagar Haveli, 396230 Silvassa, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén, viên nén bao phim, viên nén giải phóng chậm, viên nén kháng dịch vị, caplet.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2017_0044	22/03/2017	22/12/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
60	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 nang cứng.	PIC/s-GMP	4833/CPOB/A/XII/16	16/12/2016	23/12/2021	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
61	J. Uriach y Compañia, S.A	Avda. Cami Reial, 51-57, 08184 Palau - Solita i Plegamans (Barcelona), Spain	Sản phẩm: Viên nén bao phim Anastrozol Mabo (Anastrozol 1 mg) Tên tại Việt Nam: Aremed 1mg	EU-GMP	2016/02884	08/11/2016	08/11/2017	Ministry of Health of Government of Catalonia - Spain	1	
62	Capsugel Ploermel (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	ZI de Camagnon, 56800 Ploermel, France	* Sản phẩm: + Thuốc viên nang mềm Utrogestan 200 mg (Progesterone dạng hạt mịn 200 mg), Tên Việt Nam: Progesterone (dạng hạt mịn) 200 mg; + Thuốc viên nang mềm Utrogestan 100 mg (Progesterone dạng hạt mịn 100 mg), Tên Việt Nam: Progesterone (dạng hạt mịn) 100 mg".	EU-GMP	HPF/FR/029/2017	07/02/2017	05/02/2019	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
	Besins Manufacturing Belgium SA (Cơ sở đóng gói, kiểm nghiệm, xuất xưởng)	Groot Bijgaardenstraat 128, Drogenbos, 1620, Belgium		EU-GMP	BE/GMP/2016/014	12/10/2016		Federal Agency for Medicines and Health Product of 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
63	Gentle Pharma Co., Ltd.	No.2, Fon Tan Rd., Fon Tan Ind. Dist., Da Bi Hsiang, Yunlin Hsien, Taiwan	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột pha tiêm; thuốc tiêm; thuốc nhỏ mắt, nhỏ mũi, nhỏ tai. + Thuốc tiệt trùng cuối: Thuốc tiêm. * Thuốc không vô trùng: dung dịch, hỗn dịch; thuốc kem, thuốc mỡ; viên nén, thuốc bột, thuốc cốm, viên nang cứng. * Thuốc chứa: + Carbapenem: Bột pha tiêm(vô trùng). + Cephalosporin: Bột pha tiêm (vô trùng), cốm, viên nang. + Penicillin: Bột pha tiêm (vô trùng), cốm, bột, viên nang. + Methylprednisolon: Bột pha tiêm (Sản phẩm Somidex).	PIC/S-GMP	0323	09/08/2016	30/09/2017	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
64	Novo Nordisk Production SAS	45 Avenue d'Orléans, 28000 Chartres, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc sinh học: Thuốc công nghệ sinh học	EU-GMP	HPF/FR/074/2017	24/03/2017	09/12/2019	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	1	
65	Vianex S.A.-Plant C	16th km, Marathonos Ave, Pallini Attiki, 15351, Greece	* Thuốc vô trùng (thuốc chứa chất độc tế bào; thuốc chứa hormon): + 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	87270/6-10-2014	10/10/2014	15/09/2017	National Organization for Medicines (EOF), Greece	1	
66	URSAPHARM Arzneimittel GmbH	Industriestrasse 35 66129 Saarbrücken, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon, Prostaglandins/ Cytokines). + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; dung dịch dùng ngoài; dung dịch uống; các dạng thuốc bán rắn; viên nén; cốm. * Thuốc được liệu; thuốc vi lượng đồng căn.	EU-GMP	DE_SL_01_GMP_2016_002	17/03/2016	17/03/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
67	Shinshin Pharmaceutical Co., Ltd. Main Plant	324, Imaichi, Toyama-shi, Toyama, Japan	Sản phẩm: + Viên nang cứng NIKP-Fosfomycin Capsules (Fosfomycin Calcium Hydrate 250mg); + Viên nang cứng NIKP-Fosfomycin Capsules (Fosfomycin Calcium Hydrate 500mg)	Japan-GMP	1775	25/05/2017		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
68	LTS Lohmann Therapie-Systeme AG (Cơ sở sản xuất và đóng gói sơ cấp)	Lohmannstr. 2, 56626 (hoặc D-56626) Andernach, Germany	* Sản phẩm: Miếng dán hấp thu qua da Neupro (Rotigotine 4,5mg/10cm ² ; 9,0mg/20cm ² ; 13,5mg/30cm ² ; 18mg/40cm ²).	EU-GMP	DE_RP_01_GMP_2016_0024	27/04/2016	21/05/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Aesica Pharmaceuticals GmbH (Cơ sở đóng gói thực cấp)	Mittelstr. 15, 40789 Monheim am Rhein, Germany		EU-GMP	DE_NW_03_GMP_2016_0048	20/04/2017		Cơ quan thẩm quyền Đức		
	Aesica Pharmaceuticals GmbH (Cơ sở kiểm tra chất lượng)	Alfred-Nobel-Str. 10, Monheim am Rhein, 40789, Germany		EU-GMP	DE_NW_03_GMP_2016_0047	20/04/2017		Cơ quan thẩm quyền Đức		
	Aesica Pharmaceuticals GmbH (Cơ sở kiểm tra chất lượng)	Galileistraße 6, 08056 Zwickau, Germany		EU-GMP	DE_SN_01_GMP_2015_0047	28/09/2015		Cơ quan thẩm quyền Đức		
	UCB Manufacturing Ireland Limited (Cơ sở xuất xưởng)	Shannon Industrial Estate, Shannon, Co. Clare, Ireland		EU GMP	2015/9427/M687	17/08/2015		Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland		
69	PT. Abbott Indonesia	Jl. Raya Jakatar - Bogor Km. 37, Kel. Sukamaju, Kec. Cilodong, Depok, Jawa Barat	* Viên nén, viên bao không betalactam (không bao gồm thuốc tránh thai, hóc môn sinh dục khác, thuốc kim tế bào)	PIC/S GMP	4422/CPOB/A/V/15	21/5/2015	31/5/2020	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
70	Mylan Laboratories Limited - Sterile products division	Opp IIM Bilekahalli Bannerghatta road Bangalore In-560076, India	* Thuốc vô trùng: thuốc đông khô, dung dịch thể tích nhỏ, bơm tiêm đóng sẵn. * Thuốc tiết trung cuối: dung dịch thể tích nhỏ, bơm tiêm đóng sẵn	EU-GMP	UK GMP 20807 Insp GMP 20807/3457 482-0004	19/5/2015	01/12/2018	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
71	Pantheon Italia S.P.A	Viale G.B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô, dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm sản phẩm công nghệ sinh học). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm; viên nén (hóc môn và các chất có hoạt tính hóc môn, không corticosteroid và hóc môn giới tính). * Thuốc công nghệ sinh học: protetins tái tổ hợp, kháng thể đơn dòng.	EU-GMP	IT/73-10/H/2017	02/05/2017	15/12/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
72	Patheon INC	2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, Canada L5N 7K9	* Sản phẩm: Viên nén Zytiga (Abiraterone acetate 250mg);	Canada-GMP	Giấy chứng nhận GMP: 64476; Giấy phép sản xuất: 100074-A	07/11/2016; 19/10/2016	07/11/2017	Health Products and Food Branch Inspectorate (HPFBI), Canada	1	
	Janssen Cilag S.P.A.	Via C. Janssen (loc. Borgo S. Michelle), 04100 Latina (LT), Italy		EU GMP	IT/267-1/H/2015	17/11/2015		AIFA Italian Medicines Agency		
73	Yuria-Pharm Ltd.	108 Verbovetskogo St., Cherkasy, 18030, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng (dung dịch, siro). * Trừ 02 sản phẩm chưa được chứng nhận: dung dịch đậm đặc pha dịch truyền Rifonat 30mg/ml và Paskonat 30mg/ml.	EU-GMP	006/2017/RO	14/02/2017	28/02/2018	Ministry of Health, National Agency for medicines and medical devices, Romania		2
74	Patheon Manufacturing Services, LLC	5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina 27834, USA	* Thuốc IV Busulfex (busulfan), 6mg/ml, Injection	FDA cGMP	7GDF-KR3Z	17/01/2017	16/01/2019	United States Food and Drug Administration	1	
75	Corealis Pharma Inc./ Pharma Corealis Inc.	200 Boul Armand-Frappier Laval, Quebec, Canada, H7V 4A6	* Thuốc không vô trùng: Viên bao phim.	Canada-GMP	OF15-50-370/BFP	24/02/2016	13/05/2018	Regulatory Operations and Regions Branch Health Products Compliance Inspectorate, Canada	1	