

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

Đợt 53

(Theo công văn số /QLD-CL ngày 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	Huteks Korea Pharmaceutical Co., Ltd	99, Jeyakongdan 3-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng	PIC/S-GMP	2017-D1-1595	13/06/2017	13/07/2019	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
2	Laboratorios IMA S.A.I.C. (Cơ sở sản xuất)	Palpa 2862, (Zip Code C1426DPB), of the City of Buenos Aires, Argentina	* Sản phẩm: + Thuốc bột đông khô pha tiêm truyền Trexam (Pemetrexed 500mg). Tên tại Việt Nam: Belipexade. + Thuốc bột đông khô pha tiêm Xaliplat (Oxaliplatin 50mg, 100mg). Tên tại Việt Nam: Oxaliplatin.	PIC/S-GMP	2013 2020 000 233 17 2013 2020 000 232 17	06-03-2017 16/03/2017 16/03/2017	06/03/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
	Laboratorios Richmond S.A.C.I.F. (Cơ sở đóng gói)	Elcano No 4938. (Zip Code C1427CIU), of the City of Buenos Aires, Argentina	+ Dung dịch đậm đặc pha tiêm truyền Drifen (Paclitaxel 30mg, 100mg). Tên tại Việt Nam: Paclirich. + Dung dịch đậm đặc pha tiêm truyền Doxetal (Docetaxel anhydrous 20mg, 80mg). Tên tại Việt Nam: Varidoxel.	PIC/S-GMP	2013 2020 000 231 17 2013 2020 000 260 17					
3	Ardeypharm GmbH	Ardeypharm GmbH Loerfeldstr. 20, 58313 Herdecke, Germany	* Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học; thuốc nguồn gốc từ người hoặc động vật; thuốc vi sinh vật. * Thuốc dược liệu; thuốc vi lượng đồng căn.	EU-GMP	DE_NW_01_GMP_2017_1009	12/06/2017	18/05/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
4	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 tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: + Sản phẩm máu; + Sản phẩm miễn dịch.	EU-GMP	BE/GMP/2015/131	06/04/2016	28/08/2018	Federal Agency for Medicines and Health Products, Belgium	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
5	Esseti Farmaceutici S.R.L	Via Campobello, 15-00071 Pomezia (RM), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ chứa corticosteroid, bao gồm sản phẩm có nguồn gốc 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 có nguồn gốc từ động vật.	EU-GMP	IT/1-1/H/2017	01/03/2017	24/07/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
6	Tai Guk Pharm Co., Ltd	123 Jeyakongdan 3-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: viên nén; viên nang cứng; hỗn dịch và dung dịch uống; thuốc mỡ; thuốc kem và thuốc Gels.	PIC/S GMP	2016-D1-2769	22/09/2016	13/07/2019	Ministry of Food and Drug Safety (MFDS), Korea		2
7	Abbvie S.R.L	S.R. 148 Pontina Km 52, Snc-Campoverde Di Aprilia (loc. APRILIA) - 04011 APRILIA (LT), Italy	* Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc cổm; viên nén.	EU-GMP	IT/138-2/H/2017	10/07/2017	24/11/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
8	Takeda Pharmaceutical Company Limited, Osaka Plant	17-85, Jusohonmachi 2 - chome, Yodogawa-ku, Osaka 532-8686 Japan	* Sản phẩm: - Bột pha hỗn dịch tiêm Lucrin PDS Depot 3.75 mg (Leuprorelin acetate 3,75 mg) - Bột pha hỗn dịch tiêm Lucrin PDS Depot 11.25 mg (Leuprorelin acetate 11,25 mg)	Japan - GMP	1631	04/07/2016	17/12/2017	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG (Cơ sở đóng gói)	Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Germany		EU GMP	DE_RP_01_GMP_2016_0060	07/11/2016		Cơ quan thẩm quyền Đức		
	AbbVie Logistics B.V. (cơ sở xuất xưởng)	Zuiderzeelaan 53, ZWOLLE, 8017 JV, Netherlands		EU GMP	NL/H 16/1008041	31/03/2016		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
9	Aju Pharm. Co., Ltd.	23 Sandan-ro 121beon-gil, Pyeongtaek-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	*Thuốckhông chứa kháng sinh nhóm Betalactam: thuốc tiêm; viên nén; viên nang cứng; thuốc cổm; thuốc Sirô; * Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: thuốc bột pha tiêm; viên nén; viên nang cứng.	PIC/S GMP	2017-D1-2751	22/09/2017	03/08/2020	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
10	Laboratoires Pharmaceutiques Trenker SA (Cách ghi khác: Laboratoires Pharmaceutiques Trenker NV/SA)	Avenue Dolez 480-482, Bruxelles, 1180, Belgium Cách ghi khác:480-482, avenue Dolez-BE-1180 Bruxelles - Belgium	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; viên nén. * Thuốc được liệu.	EU GMP	BE/GMP/2015/060	17/09/2015	30/03/2018	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
11	Sun Pharmaceuticals Industries Limited	V. Ganguwala. Paonta Sahib, District Sirmour, Himachal Pradesh 173025, India	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng: Virostav, capsules 30mg; Efferven, capsules 200mg (Efavirenz); Nupentine, capsules 300mg, 100mg, 400mg (Gabapentin); + Viên nén: Alfirim, modified release tablets 10mg (Alfuzosin); Artinova-AM, film coated tablets 5mg/80mg, 10mg/160mg, 5mg/160mg (Amlodipine, Valsartan); Vergostine, tablets 16mg, 24mg, 8mg (Betahistine); Viro-Z, coated tablets 300mg (Zidovudine); Virocomb, film coated tablets (Lamivudine, Zidovudine); Virolam, film coated tablets 150mg (Lamivudine); Efferven, film coated tablets 600mg (Efavirenz); Candesar, tablets 32mg (Candesartan), Laceran 2,5mg, 10mg, 5mg (Ramipril); Laceran HCT, tablets 5mg/25mg, 2,5mg/12,5mg (Ramipril, Hydrochlortiazide); Oziclid, modified release tablets 30mg, 60mg (Gliclazide); Pemozar, gastro-resistant tablets 40mg, 20mg (Esomeprazole); Rosvator, coated tablets 10mg, 20mg (Rosuvastatin); Storvas, film coated tablets 80mg, 40mg, 10mg, 20mg (Atorvastatin); Filup, coated tablets 50mg, 100mg (Sildenafil); Cifran, coated tablets 250mg, 500mg (Ciprofloxacin); Cifran OD, extended release, film coated tablets 1000mg, 500mg (Ciprofloxacin).	PIC/S GMP	038/2017/GMP	17/07/2017	08/06/2020	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
12	Labesfal - Laboratorios Almiro, S.A	Zona Industrial do Lagedo, Santiago de Besteiros,3465-157, Portugal	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; thuốc bột (chứa kháng sinh nhóm beta lactam). + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU-GMP	F010/S1/MH/002/2017	28/07/2017	14/07/2020	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
13	Janssen Cilag Manufacturing LLC	State Road 933 KM 0.1, Mamey Ward, Gurabo, Puerto Rico (hoặc: PUERTO RICO 00778), USA	Sản phẩm: CONCERTA®27MG, Tablet, extended release (methylphenidate HCL) Tên tại Việt Nam: Viên nén phóng thích kéo dài Concerta (Methylphenidate HCL: 27mg).	US-GMP	AXHK-BKXX	11/01/2017	10/01/2019	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	AndersonBrecon Inc. (Cơ sở đóng gói)	4545 Assembly Drive, Rockford, IL, 61109 USA								
	Janssen Ortho LLC (cơ sở kiểm tra chất lượng để xuất xưởng thành phẩm)	State Road 933 KM 0.1, Mamey Ward, Gurabo, Puerto Rico (hoặc: Puerto Rico (PR) 00778), USA								
14	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/M10 20	07/12/2016	31/07/2019	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
	RECIPHARM FONTAINE (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Rue des Près Potets, 21121 Fontaine Lès Dijon, France								
15	EA Pharma Co., Ltd	103-1, Shirasakaushishimizu, Shirakawa-shi, Fukushima, Japan	Sản phẩm: Viên nén ATELEC Tablets 10.	Japan GMP	1206	15/06/2017	03/02/2022	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
16	EA Pharma Co., Ltd.	103-1, Shirasakaushishimizu, Shirakawa-shi, Fukushima, Japan	Sản phẩm: Thuốc cốm Amiyu Granules	Japan GMP	1064	31/05/2017	03/02/2022	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
17	Catalent Germany Schorndorf GmbH	Steinbeisstr. 1 und 2, 73614 Schorndorf, Germany (* Cách ghi khác: Steinbeisstr. 2, D-73614 Schorndorf, Germany)	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, globuli, pellet, viên bao, viên nén. * Thuốc từ dược liệu.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2017_1056	07/09/2017	05/07/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
18	TS Corporation	TS Bioplant, TS Corporation 729, Osonggarak-ro, Oksan-myeon, Heungdeok-gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do, Hàn Quốc	* Sinh phẩm: Human Erythropoietin alfa (Recombination)	PIC/S GMP	2017-G1-2146	22/09/2017	01/06/2020	Daejeon Regional Office of Food & Drug Safety, Korea		2
19	Daihan pharm. Co., Ltd	77, Sandan-ro, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Korea	* Thuốc tiêm: dung dịch tiêm; dung dịch tiêm truyền; dung dịch rửa vết thương. * Dung dịch hít. * Dung dịch dùng ngoài: dung dịch dùng ngoài da; dung dịch thẩm phân máu.	PIC/S GMP	2017-D1-2920	16/10/2017	28/09/2020	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
20	Square Pharmaceuticals Limited	Dhaka Unit, Kaliakoir, Gazipur, BD-1750, Bangladesh	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	UK GMP 29943 Insp GMP 29943/3094 03-0005	05/09/2017	17/07/2020	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
21	Korea Pharma Co., Ltd	87 Jeyakgongdan 3-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng; thuốc bột; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc kem, viên nén bao đường; viên bao phim.	PIC/S-GMP	2017-D1-1819	30/06/2017	02/01/2020	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
22	Patheon Inc (Cơ sở sản xuất)	2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, Canada L5N 7K9	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Copegus 200 mg (Ribavirin 200 mg)	Canada-GMP	Giấy chứng nhận GMP: 64476	07/11/2016		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
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg CH- 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	Giấy phép sản xuất: 100074-A 17-0015	19/10/2016 03/04/2017	07/11/2017	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
23	Roche S.p.a F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Via Morelli 2, Segrate, Milan, Italy Wurmisweg, CH-4303 Kaiseraugst, Switzerland	* Sản phẩm: Viên nén Dilatrend (Carvedilol 6,25mg); Viên nén Dilatrend (Carvedilol 12,5mg); Viên nén Dilatrend (Carvedilol 25mg).	EU-GMP PIC/S GMP	IT/71-1/H/2015 17-0015	31/03/2015 03/04/2017	29/01/2018	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
24	Mega Lifesciences (Australia) Pty Ltd	60 National Avenue PAKENHAM VIC 3810, Australia	* Thuốc không vô trùng: Viên nén (chứa cafein); viên nang cứng (chứa L-arginine, cafein); thuốc cốm (chứa cafein); thuốc bột (chứa macrogol, picosulphate hoặc sodium sulphate, cafein).	PIC/S-GMP	MI-2017-LI-03740-1	10/04/2017	16/02/2020	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
25	Hospira Incorporation	Highway 301 North, Rocky Mount, North Carolina, 27801, United States	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: thuốc tiêm thể tích nhỏ.	EU GMP	NL/H 16/1008831	17/05/2016	04/05/2019	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	
26	Laboratoire Renaudin	Zone Artisanale Errobi, Itxassou, 64250, France	* 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.	EU-GMP	HPF/FR/167/2017	22/06/2017	05/09/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
27	Omega Laboratories Ltd	10850 Hamon Montreal, Quebec, Canada, H3M 3E2	* Sản phẩm: Dung dịch tiêm Octreotide Acetate Omega 100mcg/ml (Octreotide acetate 100mcg/ml) Tên tại Việt Nam: DBL Octreotide 0.1mg/ml	PIC/S GMP	66885	19/07/2017	19/07/2018	Health Products and Food Branch Inspectorate (HPFBI), Canada	1	
28	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Australia Pty Ltd	82 Hughes Avenue Ermington NSW 2115, Australia	* Thuốc không vô trùng không chứa penicillins cephalosporins, chất chống ung thư: Viên nén; viên nén sủi bọt; thuốc dạng lỏng; thuốc đặt; thuốc kem	PIC/S GMP	MI-2017-LI-06123-1	12/07/2017	18/11/2019	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
29	Jai Pharma Limited	Plot No 20 & 21, Pharmez, Pharmaceutical Special Economic Zone (SEZ), Sarkhej-Bavla National Highway No. 8 A, Near Village Matoda, Taluka Sanand, District, Ahmedabad, 382213, India	* Thuốc không vô trùng: viên nén.	EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2016_0005	22/02/2016	29/01/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
30	OLIC (Thailand) Limited	166 Bangpa-In Industrial Estate, Udomsrayuth Road, Moo 16, Bangkrason, Bangpa-In, Ayutthaya, 13160, Thailand	* 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; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; dạng bào chế bán rắn (thuốc kem, gel, thuốc mỡ); viên nén. * Thuốc không vô trùng chứa hormon sinh dục: viên nang mềm.	PIC/S GMP	1-2-17-17-00035	07/03/2017	06/03/2020	Food and Drug Administration (Thai FDA), Thailand		2
31	Novartis Farmaceutica, SA (Cơ sở sản xuất)	Ronda de Santa Maria, 158 08210 Barbera Del Valles (Barcelona), Spain	Sản phẩm: viên nén bao phim Valsartan 80mg, Valsartan 160mg.	EU-GMP	NCF/1535/01/CAT	18/09/2015	10/09/2018	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
	Salutas Pharma gmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germany		EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2017_0020	19/05/2017		Cơ quan thẩm quyền Đức		

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	Genentech, INC (Cơ sở sản xuất)	1 DNA Way South San Francisco, CA 94080-4990, USA	Sản phẩm: Bột cô đặc để pha dung dịch tiêm truyền Herceptin (Trastuzumab 440mg) hộp 1 lọ bột và 1 lọ 20ml dung môi pha tiêm.	U.S.C GMP	KSBF-F8PF	29/09/2016	28/09/2018	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	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)		
33	Productos Roche, S.A. de C.V. (Cơ sở sản xuất)	Via Isidro Fabela Nte. No. 1536-B, CP50030 Col. Parque Industrial Toluca, Edo de Mexico, Mexico	* Sản phẩm: + Viên nén bao phim Xeloda (Capecitabin 500mg); + Viên nén bao phim Bondronat (Ibandronic acid 50mg, dưới dạng Ibandronic sodium monhydrate).	EU GMP	ES/101HV/15	16/06/2015	14/04/2018	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	2
	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)		
34	Cơ sở sản xuất: F. Hoffmann-La Roche Ltd	Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Switzerland	* Sản phẩm: + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Avastin (bevacizumab 100mg/4ml, 400mg/16ml) . + Bột đông khô pha tiêm Cymevene (Ganciclovir 500mg). + Bột pha dung dịch tiêm truyền Herceptin (Trastuzumab 150mg).	PIC/S-GMP	17-0774	18/04/2017	18/11/2019	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
	Cơ sở đóng gói thứ cấp: F.Hoffmann-La Roche Ltd.	Wurmisweg, CH-4303, Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	17-0015	03/04/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
35	Cơ sở sản xuất và kiểm tra chất lượng: Aesica Pharmaceuticals GmbH	Galileistr.6, 08056 Zwickau, Germany	Sản phẩm: Viên nén bao phim Vimpat 50mg (Lacosamide 50mg), Viên nén bao phim Vimpat 100mg (Lacosamide 100mg), Viên nén bao phim Vimpat 150mg (Lacosamide 150mg), Viên nén bao phim Vimpat 200mg (Lacosamide 200mg).	EU-GMP	DE_SN_01_GMP_2015_0047	28/09/2015	17/06/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Cơ sở đóng gói: Aesica Pharmaceuticals GmbH	Mittelstr. 15, 40789 Monheim am Rhein, Germany		EU-GMP	DE_NW_03_GMP_2016_0048	20/04/2017		Cơ quan thẩm quyền Đức		

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 xuất xưởng: Aesica Pharmaceuticals GmbH	Alfred-Nobel-Str. 10, 40789 Monheim am Rhein, Germany		EU-GMP	DE_NW_03_GMP_2016_0047	20/04/2017		Cơ quan thẩm quyền Đức		
36	SOCIETE D'ETUDES ET DE RECHERCHES PHARMACEUTIQUES S.A.M. (S.E.R.P.)	5 rue du Gabian, MONACO, 98000, Monaco	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng.	EU GMP	HPF/PT/014/2016	30/12/2016	06/07/2019	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)		2
37	OM Pharma SA	rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin, Switzerland	* Viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm (bao gồm cả sản phẩm chứa dịch ly giải tế bào vi khuẩn đông khô).	PIC/S-GMP	17-1795	12/09/2017	30/11/2019	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
38	Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH (Cơ sở sản xuất thuốc bột và dung môi)	Herderstraße 1,2 und Molkerei-Bauer-Straße 18, 83512 Wasserburg, Germany	* Sản phẩm: Thuốc bột đông khô pha dung dịch tiêm và ống dung môi Zomacton (Somatropin 4mg).	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2016_0107	12/09/2016	08/09/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Ferring International Center S.A. (Cơ sở đóng gói cấp 2)	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		PIC/S GMP	17-0474	06/03/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
39	Rentschler Biotechnologie GmbH (Cơ sở sản xuất)	Erwin-Rentschler -Str .21, D-88471 (hoặc 88471) Laupheim, Germany	* Sản phẩm: Bột đông khô pha dung dịch tiêm Firmagon (Degarelix dưới dạng Degarelix acetate) 120mg và 80mg;	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0053	23/04/2015	27/01/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức (Baden-Württemberg)	1	
	Ferring GmbH (cơ sở sản xuất lọ dung môi)	Wittland 11, 24109 Kiel, Germany		EU-GMP	DE_SH_01_GMP_2016_0058	22/12/2016		Cơ quan thẩm quyền Đức		

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
	Ferring International Center SA (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		EU-GMP	17-0474	06/03/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
40	Croma Pharma GmbH	Industriezeile 6 und 15, 2100 Leobendorf, Austria	* Thuốc vô trùng + Thuốc tiệt trùng cuối: Thuốc bán rắn: Lọ chứa hyaluronic acid đậm đặc (gel) và syringes đóng sẵn chứa hyaluronic acid hoặc HPMC đậm đặc (gel)	EU-GMP	INS-480485-0028-005	31/08/2016	31/01/2018	Austrian Federal Office for Safety in Health Care	1	
41	Ay Pharmaceuticals Co., Ltd. Shimizu Plant	235, Miyakami, Shimizuku, Shizuoka-shi, Shizuoka, Japan	Sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền Aminic (hỗn hợp Acid amin)	Japan-GMP	1379	16/06/2017	16/06/2019	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
42	Roche S.P.A. (Cơ sở sản xuất)	Via Morelli, 2-20090 Segrate (MI), Italy	* Sản phẩm: Viên nén Madopar (Levodopar 200mg, Benserazide 50mg).	EU-GMP	IT/71-1/H/2015	31/03/2015	29/01/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	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)		
43	Roche S.P.A (Cơ sở sản xuất)	Via Morelli, 2-20090 Segrate (MI), Italy	Sản phẩm: + Viên nén Dilatrend (Carvedilol 6,25mg); + Viên nén Dilatrend (Carvedilol 12,5mg); + Viên nén Dilatrend (Carvedilol 25mg); + Viên nén Madopar (Levodopar 200mg, Benserazide 50mg); + Viên nang Madopar HBS (Levodopar 100mg, Benserazide 25mg); + Viên nén bao phim Tarceva (Ertotinib 150mg); + Viên nén bao phim Tarceva (Ertotinib 100mg).	EU-GMP	IT/71-1/H/2015	31/03/2015	29/01/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	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)		
44	Industria Farmacéutica Cantabria, S.A	Carretera de Cazoña-Adarzo, s/n°, Santander, 39011 Cantabria Spain	* Thuốc không vô trùng chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon): thuốc dùng ngoài dạng lỏng, dạng bào chế bán rắn	EU GMP	ES/066HV/17	22/05/2017	29/03/2020	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	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	Allergan Pharmaceuticals Ireland	Castlebar Road, Westport, Co. Mayo, Ireland. (* Cách ghi khác: Castlebar Road, Westport, County Mayo, Ireland)	* Sản phẩm: bột sấy khô chân không vô khuẩn để pha dung dịch tiêm Botox (Botulinum toxin loại A Ph.Eur: 100 đơn vị /lọ)	EU-GMP	C17/1215	13/06/2017		Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
46	Sandoz GmbH - Organisationseinheit/Business Unit Biologics Technical Development and Manufacturing Drug Substance Schafotenau (BTDM DSS)	Biochemiestraße 10, 6336 Langkampfen, Austria	* Thuốc vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; * Sản phẩm công nghệ sinh học;	EU GMP	INS-481925-0058-001	27/06/2017	31/12/2018	Federal Office for Safety in Health Care, Austria	1	
47	Lindopharm GmbH (Cơ sở sản xuất)	Neustraße 82, 40721 Hilden, Germany. (Cách viết khác: 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	20/08/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức (Bezirksregierung Düsseldorf)	1	
	Salutas Pharma GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germany		EU GMP	DE_ST_01_GMP_2017_0020	19/05/2017		Cơ quan thẩm quyền Đức (Sachsen-Anhalt)		
48	Rottendorf Pharma GmbH (Cơ sở sản xuất)	Ostenfelder Straße 51-61, 59320 Ennigerloh, Germany (hoặc cách ghi khác: Ostenfelder Str. 51-61, D-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	24/08/2019	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_2017_0020	19/05/2017		Cơ quan thẩm quyền Đức (Sachsen-Anhalt)		

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
49	Hermes Arzneimittel GmbH (Cơ sở sản xuất)	Hans - Urmiller - Ring 52, 82515 Wolfratshausen, Germany. (Cách viết khác: Neustrasse 82, 40721 Hilden, Germany.)	* Sản phẩm: Viên sủi ACC Pluzz 200 (Acetylcystein 200mg); Viên sủi ACC Pluzz 600 (Acetylcystein 600mg).	EU GMP	DE_BY_04_GMP_2016_0086	27/06/2016	09/06/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức (Bezirksregierung Düsseldorf)	1	
	Salutas Pharma GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germany						Cơ quan thẩm quyền Đức (Sachsen-Anhalt)		
50	Medochemie Ltd (Factory C)	2, Michael Erakleous Street, Agios Athanassios Industrial Area, 4101 Agios Athanassios, Limassol, Cyprus	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột pha dung dịch tiêm chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin và Carbapenem.	EU GMP	MED04/2017/001	11/01/2017	29/07/2019	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus	1	
	Medochemie Ltd (Factory C)- Oral Facility				MED04/2017/002	05/04/2017	25/01/2020			
51	Limited Liability Company "Pharmaceutical company "Zdorovye"	* 22, Shevchenko str., Kharkiv, 61013, Kharkiv Region, Ukraine; * 31/B-2, Kostyantyn Kalinin Street, Kharkiv, 61019, Kharkiv Region, Ukraine; * 46, Katerynynska str., Kharkiv, 61004, Kharkiv Region, Ukraine;	* 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 dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; thuốc cốm; thuốc phun mù; thuốc kem, thuốc mỡ, thuốc gel; viên nén (bao gồm cả viên bao). * Thuốc từ dược liệu.	PIC/S-GMP	015/2017/GMP	24/04/2017	17/03/2020	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
52	PT. DANKOS FARMA	Jl. Rawa Gatel Blok III S Kav. 36-38, Kawasan Industri Pulogadung, Jakarta Timur, Indonesia	Thuốc ung thư: - Viên nén, viên nén bao; - Thuốc tiêm thể tích nhỏ; - Thuốc đông khô pha tiêm;	PICS	4063/CPOB/A/XII/13 4064/CPOB/A/XII/13 4065/CPOB/A/XII/13	19/12/2013	19/12/2018	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
53	Sopharma AD	Vrabevo vlg, 5660 district of Lovech, Bulgaria	Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; dung dịch thuốc dùng ngoài, thuốc uống dạng lỏng (siro, dung dịch, hỗn dịch) thuốc kem, gels, mỡ	EU GMP	BG/GMP/2015/063	27/03/2015	30/01/2018	Bulgarian Drug Agency	1	
54	Ipca Laboratories Limited	Plot No. 69-72 (B) Sector (II), Kandla Special Economic Zone, IN-370230, Gandhidham, Gujarat, India	* Thuốc không vô trùng (chứa kháng sinh β -lactam): viên nang cứng; viên nén; thuốc bột pha hỗn dịch uống; thuốc bột pha dung dịch uống.	EU-GMP	UP/I-530-10/17-03/02	02/06/2017	03/03/2020	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Croatia		2
55	Apotex Inc cơ sở sản xuất	50 Steinway Boulevard, Etobicoke, Ontario, M9W6Y3 - Canada	Sản phẩm: Viên nén bao phim Apolets (Clopidogrel dưới dạng Clopidogrel bisulfate 75mg)	PIC/S GMP	100375-F	31/08/2016	14/09/2018	Cơ quan thẩm quyền Canada	1	
	Apotex Inc (Cơ sở đóng gói)	4100 Weston Road, Toronto, Ontario, M9L2Y6 - Canada						Cơ quan thẩm quyền Canada		
56	Cadila Pharmaceuticals Limited	Plot No. 1389, Trasad Road, Dholka, Dist: Ahmedabad, India	* Thuốc vô trùng - Thuốc đông khô (sản xuất trên dây chuyền vial Filling line 1) - Thuốc bột pha tiêm chứa Cephalosporin * Sản phẩm cụ thể: - thuốc đông khô pha tiêm Rabeloc (Rabeprazole Sodium 20mg) - Thuốc bột pha tiêm Futobact 1g (Cefoperazone 0,5g, Sulbactam 0,5g) - Thuốc bột pha tiêm Futobact 2g (Cefoperazone 1g, Sulbactam 1g) - Thuốc bột pha tiêm Ceficad 1000 (cefepime 1000mg) - Thuốc bột pha tiêm Ceficad 2000 (cefepime 2000mg)	PICS	019/2017/GMP	24/05/2017	24/03/2020	State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control		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
57	Facta Farmaceutici S.P.A.	Nucleo Industriale S. Atto (loc. S. NICOLO' A TORDINO) - 64100 Teramo (TE), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ	EU-GMP	IT/193-2/H/2016	12/08/2016	19/01/2019	AIFA Italian Medicines Agency	1	
58	Alpex Pharma SA	Via Cantonale, 6805 Mezzovico-Vira, Switzerland	* Thuốc không vô trùng: Viên nén phân tán, viên nén sủi bọt	PIC/S GMP	17-0316	13/02/2017	25/11/2018	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
59	Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.p.A.	Via Licinio, 11 - 22036 Erba (Co), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (corticosteroid hormon); + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng (bao gồm cả thuốc chứa corticosteroid hormon và hormon sinh dục); thuốc dùng ngoài dạng lỏng (corticosteroid hormon); dạng bào chế bán rắn (bao gồm cả corticosteroid hormon).	EU-GMP	IT/106-3/H/2016	28/04/2016	10/07/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
60	Fisiopharma S.R.L	Nucleo Industriale - 84020 Palomonte (SA), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ chứa corticosteroid, thuốc bột (bao gồm cả corticosteroid). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: dung dịch thể tích nhỏ sản xuất vô trùng chứa sản phẩm có nguồn gốc từ người, động vật (tách chiết mô, tế bào động vật)	EU-GMP	IT/163-2/H/2016	12/07/2016	29/01/2019	Italian Medicines Agency AIFA	1	
61	GlaxoSmithKline LLC	1011 N. Arendell Ave, Zebulon, NC 27597, United State of America	Sản phẩm bột hít phân liều: Advair Diskus 250/50 Inhalant Tên tại Việt Nam: Seretide Accuhaler 50/250mcg (salmeterol 50mcg, fluticasone propionate 250mcg)	US-GMP	GF79-YZ9Q	06/07/2017	05/07/2019	US-FDA	1	
62	Catalent Germany Schorndoft GmbH (Sản xuất thành phẩm)	Steinbeisstr. 1 und 2, 73614 Schorndorf, Germany (* Cách ghi khác: Steinbeisstr. 2, D-73614 Schorndorf, Germany)	* Sản phẩm: Duodart (Dutasteride 0,5mg; Tamsulosin HCl 0,4mg).	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2017_1056	07/09/2017		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
	Rottendorf Pharma GmbH (NSX sản phẩm trung gian Tamsulosin HCl)	Ostenfelder Straße 51-61, 59320 Ennigerloh, Germany		EU GMP	DE_NW_05_GMP_2017_0003	16/01/2017	24/08/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức (Bezirksregierung Münster)		
	Catalent France Beinheim SA (NSX sản phẩm trung gian Dutasteride)	74 rue Principale, Beinheim, 67930, France		EU GMP	HPF/FR/128/2017	11/05/2017		French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)		
63	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 đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: viên nén; thuốc bột; thuốc bán rắn	EU GMP	HPF/FR/225/2017	30/08/2017	25/09/2019	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
64	Bharat Serum and Vaccines Limited	Plot No K-27, Anand Nagar, Additional M.I.D.C., Ambarnath (East) Dist Thane, Maharashtra State, India	<p>* Thuốc vô trùng:</p> <p>- Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ</p> <p>- Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ</p> <p>* Sản phẩm cụ thể:</p> <p>- Ampholip suspension for solution for infusion, 5mg/ml (Amphotericin B- Lipid Complex)</p> <p>- Amphonex lyophilized for solution for injection 50mg (Liposomal Amphotericin B).</p> <p>- Amphotret lyophilized for solution for injection 50mg (Amphotericin B).</p> <p>- Rhoclone Liquid injection 150mcg & 300cmg (anti RHO-D Immunoglobulin injection 150mcg & 300mcg- Monoclonal).</p> <p>- Thromboflux lyophilized injection 1500000 IU & 750000 IU (streptokinase 1500000 IU, 750000 IU).</p> <p>- Foligraf lyophilized for solution for injection 75 IU & 150IU (Recombinant-Human Follicle Stimulating Hormone).</p> <p>- HucoG-HP lyophilized for solution for injection 5000 IU (Human Chorionic Gonadotrophin).</p> <p>- HucoG- 75HP lyophilized for solution for injection 75 IU (Human menopausal Gonadotrophin).</p> <p>- U-Tryp Liquid injection 100000 IU (Uninastatin 100000 IU)</p>	PICS	045/2017/GMP	04/08/2017	12/07/2020	State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control		2
65	Sanofi Pasteur	Parc industriel d'Incarville Val-de-reuil, 27100, France	<p>* Thuốc vô trùng:</p> <p>+ Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô, dung dịch thể tích nhỏ</p> <p>+ Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ</p> <p>* Thuốc sinh học: sản phẩm miễn dịch, sản phẩm công nghệ sinh học, sản phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật</p>	EU-GMP	HPF/FR/117/2017	02/05/2017	27/06/2018	French Health Products Safety Agency (AFSSAPS)	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
66	PT. Bernofarm	Jl. Gatot Subroto No. 68 Banjarkemantren Km.18, Buduran - Sidoarjo - Jawa Timur, Indonesia	* Thuốc vô trùng không chứa kháng sinh nhóm β -lactam (không bao gồm thuốc tránh thai, hormon sinh dục và chất độc tế bào): + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ (£100mL). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ (£100mL).	PIC/S-GMP	4357/CPOB/ A/III/15	30/03/2015	31/03/2020	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
67	Ferrer Internacional, SA	c/. Joan Buscalla, 1-9, 08173 Sant Cugat Del Vallès (Barcelona), Tây Ban Nha	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (thuốc đông khô). + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; viên nén bao; thuốc uống dạng lỏng; thuốc xịt họng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn, thuốc đạn.	EU-GMP	NCF/1424/0 01/CAT	29/05/2017	12/05/2020	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
68	Sphere Healthcare Pty Ltd	10-12 Church Road MOOREBANK NSW 2170, Australia	* Thuốc không vô trùng: thuốc bột và thuốc cốm; viên nang mềm; dạng bào chế bán rắn (thuốc kem, thuốc mỡ; gel); thuốc uống dạng lỏng; dạng lỏng dùng ngoài; tinh dầu và dịch chiết dược liệu.	PIC/S - GMP	MI-2017-LI- 03792-1	12/05/2017	08/09/2019	Australian Therapeutic Goods Administration (TGA)	1	
69	Reckitt Benckiser Healthcare Manufacturing (Thailand) Limited	65 Moo 12, Lardkrabang- Bangplee Road, Bangplee, Samutprakarn, Th-10540, Thailand	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng	EU-GMP	UK GMP 20689 Insp GMP 20689/1380 3-0006	31/05/2017	24/04/2020	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
70	Laboratorio Pablo Cassara S.R.L.	Carhue 1096 (Zip code: C1408GBV), city of Buenos Aires, Argentine Republic	Sản phẩm: - Betahema, solution for Injection (rHu Erythropoietin beta 2000 IU/1ml)	PICS GMP	2013202000 0230 17	20/03/2017	20/03/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
			Sản phẩm: Budecassa HFA (Budesonide 200mcg/liều)		2013202000 0735 17	11/08/2017				
			Sản phẩm: Nalidic (Salbutamol sulphate 120mcg tương đương salbutamol 100mcg/liều; Beclomethasone dipropionate 50mcg/liều)		2013202000 0734 17	11/08/2017				

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: Epocassa (rHu Erythropoietin 2000 IU/1ml; 4000 IU/1ml; 10000 IU/1ml) Sản phẩm Nuetrofil 30 & 48 (Filgrastim 30MU/1ml & 48 MU/1,6ml)		2013202000 0731 17	23/08/2017				
71	Bieffe Medital S.P.A. (Cơ sở sản xuất)	Via Nuova Provinciale - 23034 Grosotto (So), Italy	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm truyền Paracetamol-Bivid (Paracetamol 1g/100ml)	EU-GMP	IT/169-1/H/2017	19/09/2017	21/04/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Sanavita Pharmaceuticals GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Lohstrasse 2 59368 Werne, Germany		EU-GMP	DE_NW_01_GMP_2015_0014	20/05/2015		Cơ quan thẩm quyền Đức		
72	LDP-Laboratorios Torlan SA	Ctra. De Barcelona, 135-B, 08290 Cerdanyola Del Valles (Barcelona), Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc dạng rắn và cấy ghép chứa kháng sinh betalactam (thuốc bột pha tiêm)	EU-GMP	NCF/1728/01/CAT	29/08/2017	06/07/2020	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
73	Biosidus S.A.	+ Av. De los Quilmes 137 (Zip Code B1883FIB), Bernal Oeste, Quilmes, Province of Buenos Aires Argentina Republic + Constitucion 4234 (Zip Code C1254ABX), of the Buenos Aires, Argentina Republic	Dung dịch tiêm, bột đông khô pha tiêm (bao gồm hoạt chất công nghệ sinh học, không chứa beta lactam và chất kìm tế bào, chất có hoạt tính hormon); bột pha hỗn dịch uống chứa hoạt chất có nguồn gốc sinh học.	PICS GMP	2013201400 1231 17	11/07/2017	11/07/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
74	Troikaa Pharmaceuticals Limited	C-1, Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun - 248197, Uttarakhand, India	Thuốc không vô trùng: viên nén; viên nang cứng, viên nang mềm	PIC/S	339b/17	29/08/2017	20/04/2020	National Pharmaceutical Regulatory Agency, Malaysia		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	Gedeon Richter Polska Sp. Zo.o. (Cơ sở sản xuất và đóng gói)	ul. Graniczna 35, 05-825 Grodzisk Mazowiecki, Poland	* Sản phẩm: Vidonorm 4mg/5mg tablets Tên lưu hành tại Việt Nam: Beatil 4mg/5mg tablets * Sản phẩm: Vidonorm 4mg/10mg tablets Tên lưu hành tại Việt Nam: Beatil 4mg/10mg tablets * Sản phẩm: Vidonorm 8mg/10mg tablets Tên lưu hành tại Việt Nam: Beatil 8mg/10mg tablets	EU GMP	GMP mới số GIF-IW-400/003103 01/04/163/16	06/07/2016	29/04/2019	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
	Gedeon Richter Plc. (Cơ sở xuất xưởng)	Gyömrői út 19-21., Budapest, 1103, Hungary	Tên lưu hành tại Việt Nam: Beatil 8mg/10mg tablets	EU GMP	OGYÉI/1698 2-8/2016	07/09/2016		National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary		
76	Bausch and Lomb Incorporated	8500 Hidden River Parkway, Tampa, FL 33637 United States of America	Sản phẩm: Besivance® (Besifloxacin ophthalmic Suspension) 0.6% (Sterile) Suspension	US-GMP	3D9E-27S9	22/09/2017	21/09/2019	US FDA	1	
77	Fisiopharma S.R.L	Nucleo Industriale - 84020 Palomonte (SA) Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ (chứa Corticoid, chất chiết từ động vật); thuốc bột + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Sản phẩm chứa chất chiết xuất từ tế bào, mô động vật.	EU-GMP	IT/125-2/H/2017	23/06/2017	16/12/2019	Italian Medicines Agency AIFA	1	
78	MSD International GmbH T/A MSD Ireland (Carlow)	Dublin Road, Carlow, Co. Carlow, Ireland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc sinh học: Sản phẩm miễn dịch	EU-GMP	10759A	22/01/2016	28/08/2018	Health Products Regulatory Authority, Ireland	1	
79	PATHEON MANUFACTURING SERVICES, LLC. (Cơ sở sản xuất)	5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina 27834, USA	* Sản phẩm: Cốm uống SINGULAIR® (montelukast sodium), 4mg.	EU-GMP	NL/H 15/1005102 A	10/12/2016	18/03/2018	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		2
	Merck Sharp & Dohme Corp, Wilson Plant (Cơ sở đóng gói cấp 1)	4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27893, USA		EU-GMP	NL/H 17/1014440	08/06/2017		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
	PT. Merck Sharp Dohme Pharrma Tbk (Cơ sở đóng gói cấp 2 + xuất xưởng)	Jl. Raya Pandaan Km,48, Pasuruan, Jawa Timur, Indonesia		PIC/S-GMP	3926/CPOB/A/III/13	18/03/2013		National Agency for Drug and Food Control Indonesia (NADFC)		
80	PATHEON MANUFACTURING SERVICES, LLC. (Cơ sở sản xuất)	5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina 27834, USA	* Sản phẩm: Cốm uống SINGULAIR® (montelukast sodium), 4mg.	EU-GMP	NL/H 15/1005102 A	10/12/2016	09/09/2018	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	
	Merck Sharp & Dohme Corp, Wilson Plant (Cơ sở đóng gói cấp 1)	4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27893, USA		EU-GMP	NL/H 17/1014440	08/06/2017		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
	Merck Sharp & Dohme B.V (Cơ sở đóng gói cấp 2)	Waaderweg 39, Haarlem, 2031BN, Netherlands		EU-GMP	NL/H 15/1006689	21/12/2015		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
81	MSD International GmbH (Puerto Rico Branch) (Cơ sở SX BTP)	Pridco Industrial Park, State Road 183, Las Piedras, Puerto Rico 00771,	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Janumet 50mg/500mg (sitagliptin phosphate monohydrate 50mg/metformin HCL 500mg)	US-GMP	JMNC-NUZC	24/08/2017	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		
82	MSD International GmbH (Puerto Rico Branch) (Cơ sở SX BTP)	Pridco Industrial Park, State Road 183, Las Piedras, Puerto Rico 00771,	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Janumet 100mg/1000mg (sitagliptin phosphate monohydrate 100mg/metformin HCL 1000mg)	US-GMP	BN9Q-FAK8	24/08/2017	2018	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	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
	Merck Sharp & Dohme B.V (Cơ sở đóng gói)	Waarderweg 39, Haarlem, 2031 BN , Netherlands		EU GMP	NL/H15/100 6689	21/12/2015	09/09/2017	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
83	Cenexi (Cơ sở sản xuất)	52 rue Marcel et Jacques Gaucher Fontenay sous Bois, 94120, France	Sản phẩm: Viên nang cứng Tamiflu (Oseltamivir 75mg)	EU GMP	HPF/FR/168/ 2017	27/06/2017	26/01/2020	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, CH-4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	17-0015	03/04/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
84	PATHEON MANUFACTURING SERVICES, LLC. (Cơ sở sản xuất)	5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina 27834, USA	* Sản phẩm: Thuốc tiêm Kadcyla (ado-trastuzumab emtansine 160mg) injection solution.	EU-GMP	C7YP-WN5H	10/08/2017	02/08/2019	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, CH-4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	17-0015	03/04/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
85	PATHEON MANUFACTURING SERVICES, LLC. (Cơ sở sản xuất)	5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina 27834, USA	* Sản phẩm: Thuốc tiêm Kadcyla (ado-trastuzumab emtansine 100mg) injection solution	EU-GMP	Y46E-U6A2	18/05/2019	17/05/2019	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, CH-4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	17-0015	03/04/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		

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	Kyukyu Pharmaceutical Co., Ltd (Kyukyu Pharmaceutical Co., Ltd. Toyama Plant)	2-10 Nihonbashi-honcho 4-chome, Chuo-ku, Tokyo, Japan	* Sản phẩm: Cao dán Qepentex	Japan GMP	2305	04/08/2017	17/03/2020	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
87	Dea han New Pharm. Co., Ltd	66 Jeyakongdan 1-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	- Thuốc tiêm, thuốc bột đông khô pha tiêm - Thuốc viên nén, viên nang cứng	PIC/S-GMP	2017-D1-2418	17/08/2017	25/06/2020	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
88	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG. (cơ sở sản xuất)	Birkendorfer Strasse 65, 88397 Biberach an der Riss, Germany.	Sản phẩm: Enbrel Powder (bột đông khô pha tiêm) and solvent for solution for injection (Etanercept 25 mg, 4 lọ + 4 ống đóng sẵn + 4 kim + 4 bộ lắp ống + 8 miếng bông tẩm cồn)	EU-GMP	07/17/112558	06/09/2017		European Medicines Agency	1	
	Sản xuất dung môi: Vetter Pharma Fertigung GmbH & Co. KG.	Schuetzenstrasse 87, 88212 Ravensburg, Germany.								
	Đóng gói cấp 2: Wyeth Pharmaceuticals	New Lane, Havant, Hampshire P09 2NG, United Kingdom								
89	Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited	Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, United Kingdom.	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; viên nén. * Thuốc sinh học: Nystatin (Thuốc kem Timodine);	EU-GMP	UK MIA 63 Insp GMP 63/17092-0036	14/08/2017	11/02/2018	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
90	AstraZeneca AB	PET (Blow Fill Seal), Forskargatan 18, Sodertalje, 15185, Sweden (* Địa chỉ chung: Sodertalje, 15185, Sweden)	* Thuốc vô trùng (ống nhựa sản xuất theo công nghệ Blow - Fill - Seal): - Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; - Thuốc có tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ;	EU-GMP	5.9.1-2017-029948	28/08/2017	31/12/2017	Medical Products Agency (MPA), Sweden	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
91	Macleods Pharmaceuticals Limited	Unit-II, Plot 12, 15, 21, 23, 24, 25, 26, 27, 28 & 30, Survey No 366, Premier Industrial Estate, Kachigam 396210 Daman, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2017_1039	02/10/2017	15/06/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
92	Oncotec Pharma Produktion GmbH (Cơ sở sản xuất và đóng gói sơ cấp)	Am Pharmapark, 06861 Dessau -Roßlau, Germany. (* Cách viết khác: Am Pharmapark, 06861 Dessau -Rosslau, Germany)	* Sản phẩm: Oxaliplatin "Ebewe" 100mg/20ml và 50mg/10ml.	EU GMP	DE_ST_01_GMP_2017_0007	15/02/2017	13/10/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức (Sachsen-Anhalt)	1	
	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG. (Cách viết khác: Ebewe Pharma GmbH Nfg. KG.) (Cơ sở đóng gói thứ cấp và xuất xưởng)	Mondseestrasse 11, 4866 Unterach am Attersee, Austria.		EU GMP	INS-480020-0098-001	30/01/2017		Cơ quan thẩm quyền Áo		
93	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
94	Patheon Manufacturing Services, LLC	5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina 27834, USA	* Thuốc IV Busulfex (busulfan), 6mg/ml, Injection	CPP (US GMP)	CPP: 7GDF-KR3Z	17/01/2017	16/01/2019	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
95	PT. Widatra BHAkti	J1. Stadion No. 1 Pandaan Pasuruan - Jawa Timur 67156, Indonesia	* Thuốc vô trùng tiệt trùng cuối: - Thuốc tiêm thể tích lớn không chứa kháng sinh; - Dung dịch rửa không chứa kháng sinh.	PIC/S GMP	4640/CPOB/A/XII/15	23/12/2015	31/12/2020	National Agency For Drug and Food Control Indonesia (NADFC)		2
96	Hovid Berhad	Lot 56442, 7 ^{1/2} Miles, Jalan Ipoh/Chemor, 31200 Chemor, Perak, Malaysia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm, viên nén.	PIC/S GMP	152/17	04/04/2017	19/05/2019	National Agency For Drug and Food Control Indonesia (NADFC)		2
97	Hovid Berhad	121, Jalan Tunku Abdul Rahman 30010 Ipoh, Perak, Malaysia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chứa penicillin), viên nang mềm, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc cốm (chứa penicillin), dạng bào chế bán rắn, viên nén (chứa penicillin). * Thuốc dược liệu	PIC/S-GMP	201/17b	17/05/2017	04/04/2020	National Agency For Drug and Food Control Indonesia (NADFC)		2
98	BioLab Co., Ltd	625 Moo 4, Bangpoo Industrial Estate Soi 7a, Sukhumvit road, Prakasa, Muang, Samutprakarn 10280, Thailand	* Thuốc không vô trùng: viên nén (sản phẩm Ardeycor coated tablet)	EU-GMP	DE_NW_01_GMP_2017_1016	17/07/2017	14/11/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức (Bezirksregierung Arnsberg)		2
99	Corden Pharma GmbH	Corden Pharma, Otto-Hahn-Str., 68723 Plankstadt, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon; chất có hoạt tính mạnh, độc tính cao); viên bao, thuốc cốm, thuốc bột (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon, chất có hoạt tính mạnh, độc tính cao); viên nén (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon, chất có hoạt tính mạnh, độc tính cao)	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2016_0086	27/06/2017	20/01/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
100	CSL Behring GmbH	CSL Behring GmbH Emil-von-Behring-Strasse 76 35041 Marburg Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Chế phẩm sinh học: chế phẩm từ máu; vắc xin chứa virus bất hoạt; thuốc công nghệ sinh học có nguồn gốc từ người hoặc động vật: aprotinin; các chế phẩm sinh học khác: protein (streptase). * Thuốc khác: Human-thrombin, fibrinogen	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2017_0035	05/04/2017	14/06/2019	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
101	CSL Behring GmbH	CSL Behring GmbH Gorzhauser Hof 35041 Marburg (Stadtteil Michelbach) Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô. * Chế phẩm sinh học: chế phẩm từ máu; thuốc công nghệ sinh học * Human-thrombin fibrinogen	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2017_0036	29/05/2017	14/06/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
102	Biomendi, S.A.	Poligono Industrial de Bernedo, s/n, Bernedo, 01118 Alava Espana, Spain	* Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	ES/094HVI/17	13/07/2017	17/01/2018	Spanish Agency for Medicines and Medical Devices (AEMPS)	1	
103	B.Braun Medical, S.A.	Ronda de Los Olivares, parcela 11, Poligono Industrial Los Olivares, Jaen, 23009 Jaen Espana, Spain	* Thuốc vô trùng (bao gồm cả chất gây nghiện, hướng thần, hóc môn, chất có hoạt tính hóc môn): - Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; dạng rắn; dạng cấy ghép. - Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: - Thuốc dùng ngoài dạng lỏng - Dạng bào chế bán rắn (bao gồm cả hóc môn và chất có hoạt tính hóc môn). * Thuốc sinh học: chế phẩm chiết xuất từ người hoặc động vật. * Thuốc vi lượng đồng căn. (Được phép sản xuất và bảo quản đối với các thuốc có yêu cầu đặc biệt chứa chất gây nghiện, hướng thần).	EU-GMP	ES/093HVI/17	05/07/2017	11/05/2020	(Spanish Agency for Medicines and Medical Devices (AEMPS)	1	
104	Industria Química y Farmacéutica vir, S.A	C/Laguna 66-68-70. Pol. Industrial Urtinsa II, Alcorcón, 28923 Madrid, Spain	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, viên nén, thuốc dạng bào chế bán rắn	EU GMP	ES/121HVI/17	28/09/2017	01/03/2020	Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (Spanish Agency for Medicines and Medical Devices) (AEMPS)	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
105	Joint Stock Company "Lekhim-Kharkiv" Cách ghi tên cũ: Joint Stock Company "Lekhim-Kharkov",	Ukraine, 61115, Kharkiv region, Kharkiv, Severyna Pototskoho street, building 36 Cách ghi địa chỉ cũ: Kharkov, 17-go Partsyezda street, building 36	* 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 đặt * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch, thuốc chiết xuất từ động vật * Thuốc thảo dược	PIC/S GMP	023/2017/GMP	30/05/2017	14/04/2020	State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control (SMDC)		2
106	Rowa Pharmaceutical Ltd	Newtown, Bantry, Cork, Ireland	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nang mềm, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, dạng bào chế bán rắn, viên nén.	EU-GMP	11715	31/03/2016	04/12/2018	HPRA	1	
107	Glaxosmithkline LLC	1011N. Arendell Ave, Zebulon, NC 27597, United States of America	* Sản phẩm Seretide Accuhaler 50/500mcg (Mỗi liều hít chứa Salmeterol (dưới dạng salmeterol xinafoate) 50mcg; fluticason propionat 250mcg)	CPP	CPP: SZVW-QN8R	26/06/2017	25/06/2019	United States Food and Drug Administration	1	
108	Glaxosmithkline Pharmaceuticals S.A	ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznan, Poland	* Thuốc không vô trùng (Bao gồm cả thuốc chứa hoạt tính mạnh, độc tính cao, nhạy cảm, dễ cháy, gây kích ứng): Viên nang cứng, viên nang mềm, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, dạng bào chế bán rắn, thuốc đặt	EU GMP	GIF-IW-400/0092_01_03/04/157/17	29/06/2017	28/04/2019	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
109	Mylan Laboratories SAS - Chatillon Sur Chalaronne (tên cũ Abbott Healthcare SAS)	route de Belleville, lieu-dit Maillard F BP 25, Chatillon sur chalaronne, 01400, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén, viên nén bao phim	EU-GMP	HPF/FR/224/2017	30/08/2017	10/09/2019	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
110	Janssen Pharmaceutica NV	Turnhoutseweg 30, Beerse, 2340, Belgium	* Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc bán rắn; miếng dán ngoài da;	EU-GMP	BE/GMP/2017/007	28/04/2017	27/01/2020	Belgian Federal Agency for Medicines and Health Products (AFMPS)	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
111	Kukje Pharma Co., Ltd.	47 Sanseong-ro, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: Viên nén (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); si rô (chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); * Thuốc vô trùng: thuốc tiêm; thuốc đông khô (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); thuốc bột pha tiêm (chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin).	PICS-GMP	2017-D1-2300	09/08/2017	21/11/2019	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
112	CJ HealthCare Corporation	811 Deokpyeong-ro, Majang-myeon, Incheon-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Sản phẩm sinh học: thuốc tiêm (vắc xin; DNA tái tổ hợp).	PICS-GMP	2017-D1-1928	10/07/2017	21/05/2020	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
113	Bruschettini S.R.L	Via Isonzo 6 - 16147 Genova (GE), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon corticosteroid). * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng (bao gồm cả vắc xin bất hoạt); dạng bào chế bán rắn (bao gồm cả thuốc chứa hormon corticosteroid); thuốc đạn; viên nén (bao gồm cả vắc xin bất hoạt). * Thuốc sinh học: thuốc miễn dịch chứa vắc xin bất hoạt.	EU-GMP	IT/112-3/H/2016	05/06/2016	17/07/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
114	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A	ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznań, Poland	* Thuốc không vô trùng: Thuốc cổm; thuốc viên nén	EU-GMP	GIF-IW-400/0092_01_01/04/27/17	20/01/2017	18/11/2019	Main Pharmaceutical Inspector, Poland	1	
115	Mylan Laboratories Limited - Beta Lactams division	No. 152/6 & 154/16 Doresanipalya, Bilekahalli, Bannerghatta road Bangalore In-560076, India	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha tiêm.	EU-GMP	UK GMP 20807 Insp GMP 20807/3457 513-0004	19/05/2015	12/01/2018	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
116	Lupin Limited	198-202 New industrial Area No.2, Mandideep (Unit - 1) - 462046, Dist Raisen, M.P., India	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc dạng rắn và cấy ghép, sản phẩm cụ thể: + Thuốc bột pha tiêm Tricef; + Thuốc bột pha tiêm Cefaxone 1g; + Thuốc bột pha tiêm Cefantral 1g; + Thuốc bột pha tiêm Cefotaxime 1g; + Thuốc bột pha tiêm Ceftriaxone 1g;	PIC/S GMP	075/2016/S AUMP/GMP	21/11/2016	14/10/2019	State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control (SMDC)		2
117	IBSA Farmaceutici Italia S.R.L.	Via Martiri di Cefalonia, 2-26900, Lodi (LO), Italy	* 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 mềm; thuốc phun mù; dạng bào chế bán rắn (chứa hormon corticosteroid); thuốc đặt.	EU GMP	IT/98-6/H/2017	23/05/2017	09/09/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
118	Sanofi Winthrop Industrie - Compiègne	56 route de Choisy au Bac, COMPIEGNE, 60205, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Thuốc bột (bao gồm cả kháng sinh nhóm Cephalosporins); Viên nén (bao gồm cả kháng sinh nhóm Cephalosporins); Viên nén bao phim (bao gồm cả kháng sinh nhóm Cephalosporins);	EU-GMP	HPF/FR/154/2017	08/06/2017	16/12/2019	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
119	Baxter Pharmaceutical Solutions LLC	927 South Curry Pike, Bloomington, 47403 (hoặc IN-47403), United States.	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch.	EU-GMP	UK GMP 18058 Insp GMP 18058/1036 7-0012	25/07/2017	03/04/2020	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
120	Sinopharm Zhijun (Shenzhen) Pharmaceutical Co., Ltd.	No. 16, Lanqing Yilu, Hi-Tech Zone, Guanlan, Longhua New District, Shenzhen, China	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha tiêm hoặc tiêm truyền chứa Ceftazidim, Ceftriaxon, Cefuroxim.	EU GMP	DE_BY_05_GMP_2017_0041	15/03/2017	15/11/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
121	West-Ward Columbus Inc.	Wilson road 1809, 43228 Columbus, Ohio, United States	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc uống dạng lỏng (Hỗn dịch uống Viramune; Dung dịch uống Aptivus); + Viên nén (Viên nén tác dụng kéo dài Viramune; Viên nén bao phim Trajenta).	EU GMP	DE_RP_01_GMP_2016_0018	14/04/2016	26/06/2018	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
122	Bausch & Lomb Incorporated	Tampa, Florida 33637, USA	* Sản phẩm: Hỗn dịch Lotemax® (loteprednol etabonate ophthalmic suspension) 0.5% (Sterile)	US-GMP	4EQF-V5JC	05/10/2017	04/10/2019	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
123	Strides Shasun Limited	KRS Gardens, 36/7 Suragajakkanahalli, Indlawadi Cross, Anekal Taluk, Bangalore, IN 562106, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nang mềm; viên nén; thuốc gói.	EU-GMP	UK GMP 20003 Insp GMP 20003/1292 2-0009	02/12/2015	15/05/2018	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
124	Catalent Germany Eberbach GmbH (Cơ sở sản xuất)	Gammelsbacher Str.2, 69412 Eberbach, Germany	* Sản phẩm: Viên nang mềm Navelbine (Vinorelbine 20mg, 30mg)	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2015_0085	21/07/2015	02/06/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Pierre Fabre Medicament Production (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Aquitaine Pharm International 1, Avenue du Béarn, 64320 IDRON, France		EU -GMP	HPF/FR/070/2017	25/09/2017		National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France		
125	PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION	Aquitaine Pharm International 1, Avenue du Béarn, 64320 IDRON, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (chứa chất có hoạt tính học môn), dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất có hoạt tính học môn); thuốc bán rắn. * Thuốc sinh học: Sản phẩm công nghệ sinh học.	EU-GMP	HPF/FR/070/2017	24/03/2017	29/08/2018	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	