

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

Đợt 54

(Theo công văn số 4227/QLD-CL ngày 13/03/2018 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 (Cơ sở sản xuất dung môi)	Am Pharmapark, 06861 Dessau -Roßlau, Germany	* Sản phẩm thuốc Alveofact (Phospholipids toàn phần 50mg/lọ) gồm bột thuốc và dung môi pha hỗn dịch Tên lưu hành tại Việt Nam: Alvofact	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2016_0025	24/08/2016	06/11/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	BAG health Care GmbH (Cơ sở sản xuất thuốc bột)	Amtsgerichtsstrabe 1-5, 35423 Lich, Germany		EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2016_0048	04-08-16		Cơ quan thẩm quyền Đức		
	Lyomark Pharma GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Keltenring 17 82041 Oberhaching, Germany		EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2016_0078	17-06-16		Cơ quan thẩm quyền Đức		
2	Thymoorgan Pharmazie GmbH (Cơ sở sản xuất)	Schiffgraben 23, 38690 Goslar, Germany (* Cách ghi cũ: Schiffgraben 23, 38690 Vienenburg, Germany)	* Sản phẩm: Thuốc bột đồng khô pha tiêm Vammybivid's (Vancomycin 1g). Thuốc bột đồng khô pha tiêm Vammybivid's (Vancomycin 500mg).	EU-GMP	DE_NI_01_GMP_2017_1002	19/06/2017	21/04/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Sanavita Pharmaceuticals GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Lohstrasse (hoặc Lohstraße) 2, 59368 Werne, Germany			DE_NW_01_GMP_2015_0014	20/05/2015				
3	Human Bioplazma Manufacturing and Trading Limited Liability Company	Táncsics M. út 82/A, Gödöllő, 2100, Hungary	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: chế phẩm máu.	EU GMP	OGYEI/43309-7/2017	19/10/2017	27/07/2020	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary	1	
4	Laboratoires des realisations therapeutiques elerte - Aubervilliers	181-183 rue André Karman, Aubervilliers, 93300, France	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; thuốc đặt	EU GMP	HPF/FR/215/2017	21/08/2017	27/04/2020	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
5	B. Braun Melsungen AG	B. Braun Melsungen AG Mistelweg 2, 12357 Berlin, Germany	* Thuốc vô trùng: thuốc tiêm trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ.	EU GMP	DE_BE_01_G MP_2016_0 027	21/06/2016	10/03/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
6	Bio Sidus S.A	Av. Los Quilmes 137, Bernal Oeste - Buenos Aires, Argentina	* Sản phẩm: - Bột đông khô pha tiêm Hemax 2000IU (Erythropoietin (recombinant human), 2000 IU Erythropoietin)	PIC/S GMP	20132020 000 116 17	07/02/2017	07/02/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
7	Vianex S.A.-Plant C	16th km, Marathonos Ave, Pallini Attiki, 15351, Greece	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc tiêm trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	79257/13-10- 2017	16/10/2017	12/09/2020	National Organization for Medicines (EOF), Greece	1	
8	Haupt Pharma Latina S.R.L	Borgo San Michele S.S 156 Km. 47,600 - 04100 Latina (LT), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin và Penicillin. + Thuốc tiêm trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chứa kháng sinh nhóm Penicillin); thuốc bột (chứa kháng sinh nhóm Penicillin); viên nén (chứa kháng sinh nhóm Penicillin), dạng bào chế bán rắn; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng. * Thuốc dược liệu: viên nén.	EU-GMP	IT/193- 5/H/2017	26/10/2017	22/04/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
9	Troikaa Pharmaceuticals Limited	C-1, Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun - 248197, Uttarakhand, India	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ (dạng ống); - Thuốc tiêm trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (dạng ống).;	PIC/S GMP	412b/ 17	10/11/2017	05/10/2020	National Pharmaceutical Regulatory Agency (NPRA), Ministry of Health, Malaysia		2
10	Aupa Biopharm Co., Ltd	1 Kwang-Fu Rd., Huko/Hsin Chu Hsien, Taiwan	* Thuốc không vô trùng: + Dung dịch thuốc; + Thuốc mỡ; thuốc cream; + Viên nén, viên nén bao đường, viên nén bao phim, thuốc cốm, thuốc bột; viên nang	PIC/S-GMP	3960	30/10/2017	24/11/2019	Taiwan Food and Drug Administration (TFDA)		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
11	Thymoorgan Pharmazie GmbH	Thymoorgan Pharmazie GmbH Schiffgraben 23, 38690 Goslar, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (chứa chất độc tế bào/kim tế bào; chất có hoạt tính hormon); dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào/kim tế bào); + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào/kim tế bào).	EU-GMP	DE_NI_01_GMP_2017_1002	19/06/2017	15/03/2020	Cơ quan có thẩm quyền của Đức	1	
12	S.C. Magistra C&C S.R.L	B-dul Aurel Vlaicu nr. 82A, Constanta, cod 900055, Jud. Constanta, Romania	* Thuốc không vô trùng: + Viên nén bao phim, viên đặt âm đạo; + Thuốc mỡ, thuốc kem, gel + Thuốc đạn, thuốc trứng; + Viên nén (bao gồm cả thuốc chứa corticosteroids)	EU-GMP	030/2017/RO	22/05/2017	31/03/2020	National Agency For Medicine And Medical Devices - Romania	1	
13	Corden Pharma Societa' Per Azioni	Viale Dell' Industria, 3 E Reparto Via Galilei, 17-20867, Caponago (MB), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch, nhũ tương thể tích nhỏ.	EU GMP	IT/172-4/H/2016	20/07/2016	25/02/2019	AIFA Italian Medicines Agency	1	
14	AstraZeneca AB	PET Freeze Dried, Forskargatan 18 och Gärtunavägen, Södertälje, 151 85, Sweden (* Địa chỉ chung: Sodertälje, 15185, Sweden)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô.	EU-GMP	5.9.1-2017-043061	29/08/2017	13/07/2018	Swedish Medical Products Agency (MPA)	1	
15	AstraZeneca AB	PET Blow Fill Seal, Forskargatan 18 och Gärtunavägen, Södertälje, 15185, Sweden (* Địa chỉ chung: Sodertälje, 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 tiệt trùng cuối: + Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng.	EU-GMP	6.2.1-2017-002201	10/10/2017	24/03/2020	Swedish Medical Products Agency (MPA)	1	
16	cơ sở đóng gói và xuất xưởng: Bristol-Myers Squibb S.r.l.	LOC. FONTANA DEL CERASO - 03012 ANAGNI (FR), Italy	* Sản phẩm thuốc viên nén bao phim Baraclude (entecavir 0,5mg)	EU GMP	IT/118-1/H/2017	21/06/2017	/2020	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
	cơ sở sản xuất: AstraZeneca Pharmaceuticals LP	4601 Highway 62 East, MOUNT VERNON, IN, 47620, United States			IT/E/GMP/8/ 2017	09/06/2017	31/03/2017	Italian Medicines Agency (AIFA)		
17	AstraZeneca Pharmaceuticals LP	4601 Highway 62 East, Mount Vernon, IN, 47620, United States	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột pha dung dịch uống; viên nén, viên nén bao phim.	EU GMP	IT/E/GMP/8/ 2017	09/06/2017	05/05/2020	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
18	Laboratoires Merck Sharp & Dohme-Chibret	Route de Marsat, Riom, 63963 Clermont-Ferrand Cedex 9, France	Sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm truyền tĩnh mạch hoặc tiêm bắp Invanz (Ertapenem 1g) Powder for concentrate for solution for infusion.	EU-GMP	09/17/1107 10	06/07/2017		European Medicines Agency	1	
19	Contract manufacturing & Packgaking Services Pty Ltd	20-22 Long Street, Smithfield NSW, 2164, Australia	* Thuốc không vô trùng (chứa dược liệu, vitamin, chất khoáng, chất bổ sung dinh dưỡng): viên nén bao phim, viên nang cứng, thuốc kem, thuốc mỡ, gel.	PIC/S-GMP	MI-2016-LI- 11627-1	02/11/2016	22/06/2019	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
20	Janssen Korea Ltd.	45 Jeyakongdan 2-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi- do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: + Viên nén, nang cứng. + Siro + Dung dịch dùng ngoài	PIC/S GMP	2017-D1- 1744	26/06/2017	21/05/2020	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety - Ministry of Food and Drug Safety of Korea		2
21	Octapharma- Lingolsheim	72 rue du Mareschal Foch, Lingolsheim, 67380, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: chế phẩm máu; thuốc miễn dịch.	EU GMP	HPF/FR/27/2 017	02/02/2017	21/10/2019	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
22	Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH	Wolfgang-Marguerre-Allee 1, 31832 Springe, Germany	* Chế phẩm sinh học: chế phẩm từ máu Sản phẩm: + Cryoprecipitate + Immunoglobulin paste, fraction I/II/III concentrate + Immunoglobulin paste, fraction I/III + Gamma globulin paste, fraction II + Albumin fraction V paste + Fraction IV paste + Albumin ultrafiltrate + Factor IX-Intermediate I + Albumin solution, addition of stabilizer/NaCl, batch-pasteurisation + Albumin solutions	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2017_1004	12/06/2017	01/03/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
23	Biomedica spol. S r.o	Biomedica, spol s r.o. divize Horátev, Horátev 104, 289 12 Nymburk, Czech Republic	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột dạng gói; thuốc cốm dạng gói; viên nén, viên nén bao phim; thuốc bột.	EU-GMP	sukls251011/2016	20/02/2016	08/12/2019	State Institute for Drug Control (SÚKL), Czech Republic	1	
24	Shin Poong Pharmaceutical Co., Ltd	41-15 Osongsaengmyeong 5-ro, Osong-eup, Heungdeok-gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	Thuốc chứa kháng sinh Cephalosporin: thuốc tiêm.	PIC/S-GMP	2017-G1-0780	29/03/2017	29/03/2018	Daejeon Regional Office of Food & Drug Safety, Korea		2
25	Shin Poong Pharmaceutical Co., Ltd	7 Wonsi-ro, Danwon-gu, Ansan-si Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: viên nén; viên nang cứng; thuốc bột; si rô khô. * Thuốc uống dạng lỏng: si rô, hỗn dịch thuốc, dung dịch thuốc. * Thuốc kem; thuốc mỡ; thuốc gel. * Thuốc tiêm: dung dịch thuốc tiêm (bao gồm cả thuốc sinh học); thuốc bột pha tiêm; thuốc bột đông khô pha tiêm; thuốc tiêm thể tích lớn. * Dung dịch nhỏ mắt.	PIC/S-GMP	2017-D1-0909	28/03/2017	28/03/2018	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
26	Oncotec Pharma Produktion GmbH	Am Pharmapark, 06861 Dessau-Roßlau, Germany	* Thuốc vô trùng chứa chất độc tế bào/ chất kìm tế bào: + 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.	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2017_0007	15/02/2017	13/10/2019	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
27	Ajinomoto Co.,Inc. Tokai Plant	1730, Hinaga, Yokkaichi-shi, Mie, Japan	Sản phẩm: Thuốc cốm Livact.	Japan GMP	3837	31/10/2017	15/05/2022	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
28	A. Nattermann & Cie. GmbH	Nattermannallee 1, 50829 Koln (hoặc D-50829 Cologne), Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột, thuốc cốm và dạng pastiles; viên nén, viên bao phim, viên bao đường, viên sủi bọt * Thuốc dược liệu; thuốc vi lượng đồng căn	EU-GMP	DE_NW_04_GMP_2017_1027	22/08/2017	18/01/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
29	Laboratoire Chauvin	Zone industrielle Ripotier Haut, Aubenas, 07200, France	* 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: dung dịch thuốc dùng ngoài	EU-GMP	HPF/FR/082/2017	27/03/2017	09/12/2019	French National Drug and Health Products Safety Agency (ANSM)	1	
30	Daiichi Sankyo Propharma Co., Ltd., Hiratsuka Plant	1-12-1, Shinomiya, Hiratsuka, Kanagawa, Japan	Sản phẩm: Viên nén Japroxol (Loxoprofen sodium hydrate, 60mg Loxoprofen sodium)	Japan-GMP	3467	06/10/2017	06/10/2019	Ministry of Health, Labour and Welfare government of Japan	1	
31	Sopharma AD	16 Iliensko Shosse Str., Sofia 1220, Bulgaria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ. * Sản phẩm cụ thể: Thuốc bột đông khô pha tiêm Methylprednisolone.	EU-GMP	BG/GMP/2017/106	17/10/2017	21/09/2020	Bulgarian Drug Agency	1	
32	Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A.	14th km National Road 1, Kato Kifisia Attiki, 14564, Greece	* Thuốc vô trùng (sản xuất vô trùng và có 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; thuốc bột uống, dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn; viên nén.	EU-GMP	66989/10-7-2017	02/10/2017	19/05/2020	National Organization for Medicines (EOF), Greece	1	
33	Vianex S.A - Plant A	12km National Road Athinon-Lamias, Metamorfofi Attiki, 14451, Greece	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn.	EU-GMP	73120/25-8-2017	12/09/2017	04/07/2020	National Organization for Medicines (EOF), Greece	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
34	Fresenius Kabi Manufacturing SA (PTY) Ltd	6 Gibaud Road, 6020 Korsten, Port Elizabeth, Republic of South Africa	* Thuốc vô trùng: (những lô thuốc sản xuất sau ngày 04/09/2017): dung dịch thuốc tiêm/ tiêm truyền Cisatracurium Kabi 5mg/ml; dung dịch thuốc tiêm/ tiêm truyền Cisatracurium Kabi 2mg/ml.	PIC/S-GMP	DE_HE_01_GMP_2017_1037	18/09/2017	14/09/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
35	Pymepharco Joint Stock Company	166-170, Nguyen Hue Street, Tuy Hoa City, Phu Yen Province, Vietnam	Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: Viên nang cứng; viên nén bao phim.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2017_1064	14/11/2017	03/10/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
			* Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột và dung môi pha dung dịch tiêm chứa Cephalosporin.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2018_0017	07/02/2018	31/01/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức		
36	Phebra Pty Ltd	19 Orion Road, Lane Cove NSW 2066, Australia	* Thuốc tiêm Arsenic trioxide.	PIC/S GMP	MI-2016-LI-08007-1	01/08/2016	20/03/2018	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
37	Farmalabor-Produtos Farmacêuticos, S.A.	Zona Industrial de Condeixa-a-Nova, Condeixa-a-Nova, 3150-194, Portugal	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột, thuốc cốm; thuốc bán rắn; thuốc đạn; viên nén; viên nén bao phim.	EU GMP	F005/S1/MH/001/2017	31/10/2017	27/07/2020	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
38	Octapharma AB	Lars Forssels gata 23, Stockholm, 11275, Sweden	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thuốc tiêm thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: chế phẩm máu.	EU-GMP	6.2.1-2015-008870	19/02/2016	15/06/2018	Medical Products Agency (MPA), Sweden	1	
39	IDT Biologika GmbH (Cơ sở sản xuất dung môi)	Am Pharmapark, 06861 Dessau -Roßlau, Germany	* Sản phẩm thuốc Alveofact (Phospholipids toàn phần 50mg/lọ) gồm bột thuốc và dung môi pha hỗn dịch Tên lưu hành tại Việt Nam: Alvofact	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2016_0025	24/08/2016		Cơ quan thẩm quyền Đức	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
	BAG health Care GmbH (Cơ sở sản xuất thuốc bột)	Amtsgerichtsstraße 1-5, 35423 Lich, Germany		EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2016_0048	04/08/2016	06/11/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức		
	Lyomark Pharma GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Keltenring 17, 82041 Oberhaching, Germany		EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2016_0078	17/06/2016		Cơ quan thẩm quyền Đức		
40	Medochemie Ltd (Factory B) - Oral Facility	48 Iapetou Street, Agios Athanassios Industrial Area, 4101 Agios Athanassios, Limassol, Cyprus	* Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh nhóm Penicillin: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim; thuốc cốm và thuốc bột pha hỗn dịch uống.	EU-GMP	MED03/2017/002	05/04/2017	25/01/2020	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus	1	
41	Gentle Pharma Co., Ltd.	No.2, Fon Tan Rd., Jiasing Village, Da Bi Hsiang, Yunlin, Taiwan, R.O.C. (* Cách ghi khác: No.2, Fon Tan Rd., Fon Tan Ind. Dist., Da Bi Hsiang, Yunlin Hsien, Taiwan, R.O.C.)	* 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. * Nguyên liệu dược chất, bán thành phẩm chứa: + Kháng sinh nhóm Carbapenem: Bột pha tiêm. + Kháng sinh nhóm Cephalosporin: Bột pha tiêm, cốm, viên nang. + Kháng sinh nhóm Penicillin: Bột pha tiêm, cốm, bột, viên nang. * Sản phẩm cụ thể: Bột pha tiêm Somidex (Methylprednisolon 40mg, 125mg, 500mg, 1000mg).	PIC/S-GMP	3939	18/10/2017	30/09/2019	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
42	Baxalta US Inc. (Nhà sản xuất)	1700 Rancho Conejo Boulevard, Thousand Oaks, CA 91320, USA	* Sản phẩm: Bột đông khô pha tiêm truyền tĩnh mạch Hemofil M (Antihemophilic Factor (Human) 220-2000IU/lq), 10ml nước cất pha tiêm, bộ kim chuyển và kim lọc.	US -CGMP	JGXU-47EE WHO	30/10/2017	29/10/2019	United States Food and Drug Administration	1	
	Baxter Healthcare Corporation (Nhà sản xuất dung môi)	911 North Davis Avenue, Cleveland, Mississippi 38732, USA								

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
43	Tenamyd Pharmaceutical Corporation	Lot. Y.01-02A, Tan Thuan Street, Tan Thuan Industrial Park/Export Processing Zone, Tan Thuan Dong Ward, District 7, Ho Chi Minh City, Vietnam	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột pha dung dịch tiêm chứa kháng sinh nhóm β -lactam.	EU-GMP	BG/GMP/2017/098	27/06/2017	07/04/2020	Bulgarian Drug Agency		2
44	Allergan Pharmaceuticals Ireland	Castlebar Road, Westport, Co. Mayo, Ireland. (* Cách ghi khác: Castlebar Road, Westport, County Mayo, Ireland)	* Sản phẩm: OZURDEX (Dexamethasone intravitreal Implant) 0,7mg	US-GMP	X9VZ-45EG	11/10/2017	10/10/2019	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
45	Janssen-Ortho LLC (Cơ sở sản xuất)	State Road 933 Km 0.1, Mamey Ward, Gurabo, Puerto Rico, 00778, United States	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Invokana (Canagliflozin dưới dạng Canagliflozin hemihydrat) 100mg và 300mg.	EU GMP	IT/GMP/E/11/2017	31/08/2017	29/05/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Janssen Cilag S.p.A. (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Via C. Janssen (loc. Borgo S. Michele) - 04100 Latina (LT), Italy. Cách viết khác: Via C. Janssen, Borgo San Michele 04100 Latina, Italy.			IT/267-1/H/2015	17/11/2015				
46	Jeil Pharmaceutical, Co., Ltd.	7 Cheongganggachang-ro, Baegam-myeon, Cheoin-gu, Yongin-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nang; thuốc cốm. * Thuốc tiêm; thuốc tiêm truyền. * Thuốc yêu cầu đặc biệt: Bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm Carbapene; Thuốc độc tế bào (viên nén, viên nang, thuốc cốm).	PIC/S GMP	2017-D1-2506	30/08/2017	17/05/2020	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
47	Pharvis Korea Pharm Co., Ltd.	127, Sandan-ro 83beon-gil, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nang; thuốc bột.	PIC/S GMP	2017-D1-3004	25/10/2017	07/08/2019	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
48	Kedrion S.P.A.	Via Provinciale (loc. Bolognana) - 55027 Gallicano (LU), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: các sản phẩm từ máu: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc bột đông khô. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: chế phẩm từ máu.	EU-GMP	IT/70-2/H/2017	02/05/2017	08/07/2019	AIFA Italian Medicine Agency	1	
49	Bieffe Medital S.P.A.	Via Stelvio, 94 - 23035 Sondalo (SO), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn.	EU-GMP	IT/55-1/H/2017	03/04/2017	28/10/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
50	Genentech Inc.	NE Brookwood Pkwy 4625, OR 97124 Hillsboro, United States	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc sinh học: chế phẩm công nghệ sinh học. * Cụ thể: + Herceptin (Trastuzumab) + Avastin (bevacizumab) + MabThera (Rituximab)	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2017_1015	12/07/2017	23/03/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức (Baden-Württemberg)	1	
51	Jubilant Generics Limited	Village Sikandarpur, Bhainswal, Roorkee-Dehradun Highway, Bhagwanpur, Roorkee District Haridwar, Uttarakhand, IN-247661, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén, viên nén bao phim.	EU-GMP	BE/GMP/2017/017	16/05/2017	28/02/2018	Federal Agency for Medicines and Health Products, Belgium		2
52	AstraZeneca Pharmaceutical Company Ltd	No. 2, HuangShan Road, Wuxi Jiangsu, 214028, People's Republic of China	* Thuốc không vô trùng: Viên nén.	PIC/S-GMP	MI-2016-CE-07343-1	19/10/2017	29/12/2020	Australian Therapeutic Goods Administration (TGA)		2
53	Orient Pharma Co., Ltd.	No. 8, Kehu 1st Road, Huwei Township, Yunlin County 63247, Taiwan, R.O.C	Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim, viên nang	PIC/S-GMP	3743	04/07/2017	28/10/2020	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
54	Korea Prime Pharm Co., Ltd	100, Wanjusandan 9-ro, Bongdong-eup, Wanjugun Jeollabuk-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng; viên nang mềm	PIC/S-GMP	2017-F1-0399	15/11/2017	12/11/2020	Gwangju Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
55	S.M. Farmaceutici S.R.L.	Zona Industriale, 85050 TITO (PZ), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; Dung dịch thể tích lớn. * Thuốc không vô trùng: + Thuốc uống dạng lỏng chứa hormon corticosteroids.	EU GMP	IT/113-1/H/2017	09/06/2017	13/05/2019	AIFA Italian Medicines Agency	1	
56	Taiwan Biotech Co., Ltd.	22, Chieh Shou Rd., Taoyuan Dist., Taoyuan City, Taiwan, R.O.C	* Thuốc vô trùng: Dung dịch thuốc tiêm và tiêm truyền (sản xuất vô trùng và tiệt trùng cuối), dung dịch thuốc nhỏ mắt (sản xuất vô trùng); * Thuốc không vô trùng: Dung dịch; viên nén bao đường; viên nén bao phim; viên nén; thuốc cốm; thuốc bột; viên nang cứng; miếng dán.	PIC/S	3997	10/11/2017	30/12/2019	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
57	PT. Sanbe Farma	Jalan Mahar Martanegara No. 162 (Jl. Leuwigajah No. 162) RT.01 RW.12 Kelurahan Baros Kecamatan Cimahi Tengah Kota Cimahi, Indonesia	* Thuốc chứa kháng sinh nhóm Penicillin: Viên nén, viên nén bao (không bao gồm các thuốc chứa các betalactam khác).	PICS GMP	4392/CPOB/A/IV/15	29/04/2015	27/06/2018	National Agency For Drug and Food Control, Indonesia		2
58	Pharmascience INC	6111, Avenue Royalmount, Suite 100, Montreal, QC, Canada, H4P 2T4	Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; thuốc bột, viên nhai, viên bao phim	Canada-GMP	100241-A	19/07/2017	10/07/2020	Health Products and Food Branch Inspectorate (HPFBI), Canada	1	
59	Industria Farmaceutica Galenica Senese S.R.L. (Cơ sở sản xuất)	Via Cassia Nord, 351 - 53014 Monteroni D'arbia (SI), Italy	* Sản phẩm: + Dung dịch tiêm Falipan (Lidocain hydroclorid 20mg/ml, hộp 05 ống 2ml và hộp 5 ống 10ml); + Dung dịch tiêm Puvivid (5ml dung dịch chứa Bupivacaine hydroclorid (dưới dạng Bupivacaine hydroclorid monohydrat) 25mg).	EU GMP	IT/67-1/H/2017	06/04/2017	27/10/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Deltamedica GmbH (Cơ sở kiểm soát và xuất xưởng)	Ernst-Wagner-Weg 1-5 72766 Reutlingen Germany		EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2016_0092	12/07/2016		Cơ quan thẩm quyền Đức (Baden-Württemberg)		
60	S.M. Farmaceutici S.R.L. (Cơ sở sản xuất)	Zona Industriale, 85050 TITO (PZ), Italy	* Sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền Moretel (Metronidazole 500mg/100ml)	EU GMP	IT/113-1/H/2017	09/06/2017	/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
	Deltamedica GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Ernst-Wagner-Weg 1-5, 72766 Reutlingen, Germany		EU GMP	DE_BW_01_GMP_2016_0092	12/07/2016	27/10	Cơ quan thẩm quyền Đức (Baden-Württemberg)		
61	Roche Farma, S.A. (Cơ sở sản xuất)	C/ Severo Ochoa 13, Leganés, 28914 Madrid, Spain.	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Cellcept (Mycophenolate mofetil 500mg).	EU GMP	ES/025HVI/15	22/07/2015	12/01/2018	Spanish Health Authority	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)		
62	Tilman SA	Zoning Industriel Sud 15, Baillonville, 5377, Belgium	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén. * Thuốc từ dược liệu.	EU GMP	BE/GMP/2017/066	17/11/2017	29/08/2020	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
63	Baliarda S.A	Saavedra 1260/62 (C1247AAA), Ciudad Autónoma de Buenos Aires, República Argentina	* Sản phẩm viên nén bao phim Reagin Plus (Citicolin 100mg, Nimodipin 30mg)	CPP - Argentina	20132020000553 17	05/07/2017	05/07/2018	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
64	Macleods Pharmaceuticals Limited	Village Theda, Post office Lodhimajra, Tehsil Baddi. District Solan Himachal Pradesh In-174101, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén	EU-GMP	UK GMP 31303 Insp GMP 31303/1706 716-0007	21/08/2017	27/04/2020	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
65	Cơ sở sản xuất: MSD International GmbH (Puerto Rico Branch) LLC	Pridco Industrial Park, State road 183, Las Piedras, Puerto Rico 00771, USA	* Sản phẩm Janumet XR 50mg/1000mg (sitagliptin 50mg, metformin HCL 1000mg)	U.S. cGMP	G5FJ-DXMT	24/04/2017	23/08/2019	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
	Cơ sở đóng gói: Merk Sharp & Dohme B.V	Waarderweg 39, Haarlem, 2031BN, Netherlands		EU GMP	NL/H 15/1006689	21/12/2015	09/09/2018	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
66	Mirae Pharm. Co., Ltd	104, Gongdan 2-ro, Anseong-si, Gyeonggi-do, Korea	* Thuốc viên nén; viên nang cứng; thuốc cốm	PIC/S-GMP	2017-D1- 2865	11/10/2017	03/01/2019	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, MFDS, Korea		2
67	Daewoo Pharm. Co., Ltd	153 Dadae-ro, Saha-gu Busan, Korea	* Thuốc viên nén; viên nang cứng; dung dịch nhỏ mắt; hỗn dịch nhỏ mắt	PIC/S-GMP	2017-C1- 0242	18/08/2017	13/08/2020	Busan Regional Office of Food and Drug Safety, MFDS, Korea		2
68	JSC "Kievmedpreparat "	+ 139, Sakchanskogo St., Kyiv, 01032, Ukraine + 120, Peremogy avenue, Kyiv 03115, Ukraine + 7/33, Chistyakovskaya lane, Kyiv, 03062, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc tiêm đông khô, thuốc bột pha tiêm * Thuốc không vô trùng: viên nén, viên nén bao phim, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc kem, thuốc mỡ, thuốc gel * Thuốc công nghệ sinh học	PIC/S GMP	096/2016/S AUMP/GMP	26/01/2017	16/12/2019	State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control (SMDC)		2
69	Laboratorio Varifarma S.A	Ernesto de Las Carreras 2469 at the corner of Uruguay No 3698 (B1643AVK), Beccar, San Isidro, province of Buenos Aires, Argentine	* Sản phẩm Variplatin 50mg (oxaliplatin 50mg), bột đông khô để pha tiêm truyền * Sản phẩm Variplatin 100mg (oxaliplatin 100mg), bột đông khô để pha tiêm truyền	CPP	2013201900 052817	04/04/2017	04/04/2018	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
70	Mitim S.R.L	Via Cacciamali, 34-38-25125 Brescia (BS), Italia	* Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (kháng sinh nhóm beta lactam: penicillin và cephalosporin), thuốc bột pha tiêm (kháng sinh nhóm beta lactam: penicillin và cephalosporin) * Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng (kháng sinh nhóm penicillin, chế phẩm chiết xuất từ động vật). - Thuốc uống dạng lỏng - Thuốc bột, thuốc cốm (kháng sinh nhóm penicillin) - Thuốc dạng bán rắn - Viên nén (kháng sinh nhóm penicillin) * Chế phẩm sinh học (chế phẩm chứa, chiết xuất, có nguồn gốc từ tế bào, mô động vật)	EU GMP	IT/185-2/H/2017	27/09/2017	19/02/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
71	Sanofi Winthrop Industrie (Cách viết khác: Sanofi Winthrop Industrie - Maisons Alfort)	180 rue Jean Jaurès, Maisons-Alfort, 94700, France (Cách viết khác: 180 rue Jean Jaurès, 94702 Maisons-Alfort Cedex, France)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc cấy ghép và dạng rắn (chứa chất độc tế bào). * Thuốc sinh học: Thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	HPF/FR/197/2017	28/07/2017	13/06/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
72	Xepa-Soul Pattinson Sdn Bhd	1-5, Cheng Industrial Estate, Melaka, 75250, Malaysia	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc nhỏ mắt; * Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng; dung dịch thuốc uống; bột pha hỗn dịch uống; thuốc bán rắn; viên nén.	EU GMP	OGYÉI/1825 5-6/2017	01/09/2017	07/07/2020	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary		2
73	Sopharma AD	16 Iliensko Shosse Str., 1220 Sofia, Bulgaria	* Sản phẩm: Thuốc bột đông khô pha tiêm Methylprednisolon Sopharma (Methylprednisolon 40mg dưới dạng Methylprednisolon natri succinat).	EU-GMP	10205	14/02/2017		Bulgarian Drug Agency	1	
74	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	07/2019	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
	Ferring GmbH (Cơ sở đóng gói cấp 2)	Wittland 11, 24109, Kiel, Germany		EU-GMP	DE_SH_01_GMP_2016_0058	22/12/2016	21/11/2017	Cơ quan thẩm quyền Đức		
75	Medochemie Ltd (Factory B)	48 Iapetou Street, Agios Athanassios Industrial Area, 4101 Agios Athanassios, Limassol, Cyprus	Các sản phẩm chứa kháng sinh nhóm penicilin: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột pha dung dịch tiêm. + Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim; thuốc cốm và thuốc bột pha hỗn dịch uống.	EU-GMP	MED03/2017/001	11/01/2017	29/07/2019	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus	1	
76	Yuhan Corporation	219 Yeongudanji-ro, Ochang-eup, Cheongwon-gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do, Korea	* Thuốc không vô trùng: - Viên nén (thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin, Penicillin); viên nang; thuốc bột; viên nhai; - Si rô khô (thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin, Penicillin); hỗn dịch uống; thuốc nhỏ mũi; - Thuốc dùng ngoài: thuốc mỡ; kem. * Thuốc vô trùng: - Thuốc tiêm đông khô (Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin, Penicillin); - Thuốc tiêm và thuốc bột pha tiêm (Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin).	PIC/S GMP	2017-G1-0894	10/04/2017	21/02/2020	Daejeon Regional Office of Food & Drug Safety, Korea		2
77	Instituto Grifols, SA	Polígon Industrial Llevant, Can Guasch, 2 08150 Parets Del Valles (Barcelona), Spain	* 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 sinh học: Chế phẩm máu	EU-GMP	NCF/1726/01/CAT	03/08/2017	25/07/2020	Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha vùng Catalonia	1	
78	Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.)	Verovškova ulica 57, Ljubljana, 1526, Slovenia	+ Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng (chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc uống dạng lỏng	EU GMP	450-16/2017-07	20/04/2017	19/02/2018	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)	1	
79	CSL Behring AG	Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern, Switzerland	Dung dịch tiêm truyền chứa sản phẩm máu và huyết tương.	PIC/S GMP	17-0616	27/03/2017	08/04/2019	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	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
80	Biocon Limited	Biocon Special Economic Zone, Plot No. 2,3,4,&5, Phase IV, Bommasandra-Jigani Link Road, Bommasandra Post, 560099 Bangalore, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc tiêm thể tích nhỏ [lọ (đông khô), ống tiêm đóng sẵn]; * Thuốc sinh học: thuốc miễn dịch; Insulin.	PIC/S-GMP	350a/17	07/09/2017	14/04/2020	National Pharmaceutical Regulatory Agency (NPRA), Malaysia		2
81	AV Manufacturing Sdn Bhd	Lot 10621 (PT 16700), Jalan Permata 2, Arab Malaysian Industrial Park, 71800 Nilai, Negeri Sembilan, Malaysia	Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc bột, viên nén, viên nén bao phim	PIC/S GMP	072/17	23/02/2017	18/02/2019	National Pharmaceutical Regulatory Agency (NPRA), Ministry of Health, Malaysia		2
82	Catalent Italy S.P.A	Via Nettunense Km.20, 100 - 04011 Aprilia (LT) Italia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang mềm. * Thuốc sinh học: Chế phẩm có nguồn gốc từ động vật, thuốc sinh học khác (sản phẩm lên men lactic); * Thuốc từ dược liệu	EU-GMP	IT/172-2/H/2017	21/09/2017	30/01/2020	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
83	Oncotec Pharma Produktion GmbH	Oncotec Pharma Produktion GmbH Am Pharmapark 06861 Dessau-Roßlau, Germany (cách ghi khác: Am Pharmapark 06861 Dessau-Rosslau, Germany)	* Thuốc vô trùng chứa chất độc tế bào/ chất kim tế bào: + 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.	EU GMP	DE_ST_01_GMP_2017_0007	15/02/2017	13/10/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
84	Auskorea Pharm co., Ltd	252 Munmakgongdan-gil, Munmak-eup, Wonju-si Gangwon, Republic of Korea	Thuốc tiêm	PIC/S GMP	2017-B1-0443	17/10/2017	10/10/2020	Seoul Regional office of Food and Drug Safety		2
85	Korea Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd.	27, Jeyakgongdan 3-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc viên nén, viên nang, thuốc bột, dung dịch thuốc uống, thuốc hít.	PICS-GMP	2017-D1-3089	03/11/2017	03/11/2018	Gyeongin 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
86	CSSX và đóng gói: Upsa Sas	304 avenue du Docteur Jean Bru, AGEN, 47000, France	sản phẩm: thuốc đạn Dafalgan (paracetamol 80mg và 150 mg), tên tại Việt Nam: Thuốc đạn Efferalgan (paracetamol 80 mg/viên); Thuốc đạn Efferalgan (paracetamol 150 mg/viên),	EU GMP	HPF/FR/268/2016	17/11/2016	18/12/2018	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
	CS xuất xưởng: Upsa Sas	979 Avenue des Pyrénées, Le Passage, 47520, France								
87	Celltrion Inc.	20, Academy-ro 51 beongil, Yeonsu-gu, Incheon, 22014, Republic of Korea	Bột pha dung dịch tiêm truyền Remsima (Infiximab 100mg/vial);	EU GMP	04/17/1126 20	11/09/2017		European Medicines Agency (EMA)		2
88	JW Pharmaceutical Corporation	56 Hanjin-1 -gil, Songak-eup Dangjin-si Chungcheongnam-do Republic of Korea	*Viên nén, viên nang; * Thuốc tiêm; * Dung dịch thuốc nhỏ mắt; * Dung dịch thuốc uống; siro; thuốc dạng hỗn dịch và nhũ tương * Sản phẩm sinh học: thuốc tiêm	PIC/S-GMP	2017-G1-0348	09/02/2017	10/09/2018	Daejeon Regional Food and Drug Administration		2
89	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m. b.H	Oberlaaerstraße 235, 1100 Wien, Austria	* Thuốc vô trùng; + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; Thuốc bột đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ. * Chế phẩm sinh học: Sản phẩm từ máu; Sản phẩm miễn dịch; Chế phẩm phân đoạn (intermediates out of fractionation)	EU GMP	INS-480018-0060-001 (3/30)	23/10/2017	19/07/2019	Federal Office for Safety in Health Care, Austria	1	
90	Celltrion Inc.	20, Academy-ro 51 beongil, Yeonsu-gu, Incheon, 22014, Republic of Korea	Sản phẩm sinh học: Thuốc tiêm ADN tái tổ hợp	PIC/S GMP	2017-D1-3469	14/12/2017	14/06/2019	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
91	Octapharma Dessau GmbH	Otto-Reuter-Straße 3, 06847, Dessau-Roßlau, Germany	* Thuốc sinh học: chế phẩm máu.	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2016_0 027	03/11/2016	10/06/2019	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
92	R.X. Manufacturing Co., Ltd	76 Salaya-Bangpasi Road, Moo 10, Narapirom, Banglane, Nakornpathom 73130, Thailand	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc không chứa kháng sinh nhóm beta-lactam: Viên nang cứng; viên nén. + Thuốc chứa kháng sinh nhóm Penicillin: Viên nang cứng; thuốc bột; viên nén.	PIC/S GMP	1-2-17-17-00002-00013	27/10/2016	23/05/2019	Food and Drug Administration (Thai FDA), Thailand		2
93	Cơ sở sản xuất: IBSA Institut Biochimique SA	Via Cantonale - Zona Serta - 6814 Lamone (Lugano) - Switzerland	* Sản phẩm: - Bột và dung môi pha dung dịch tiêm Fostimonkit 150 IU/ml (Urofollitropin (FSH) 150 IU/ml). - Bột và dung môi pha dung dịch tiêm Fostimonkit 75 IU/ml (Urofollitropin (FSH) 75 IU/ml).	PIC/S GMP	17-1272	26/06/2017	12/11/2018	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
	Cơ sở xuất xưởng và kiểm tra chất lượng: IBSA Institut Biochimique S.A.,	Via al Ponte 13, 6903 Lugano, Switzerland		PIC/S GMP	17-0671	27/03/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
	Cơ sở sản xuất, đóng gói sơ cấp dung môi: IBSA Farmaceutica Italia Srt	Via Martiri di Cefalonia, 2-26900 Lodi - Italia		EU-GMP	IT/98-6/H/2017	23/05/2017		Italian Medicines Agency (AIFA)		
	Cơ sở đóng gói thứ cấp bộ sản phẩm: IBSA Institut Biochimique S.A.,	Via del Piano - 6915 Pambio Noranco (Lugano) - Switzerland		PIC/S GMP	17-1041	29/05/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
94	Temmler Pharma GmbH	Temmler Pharma GmbH, Temmlerstraße 2, 35039 Marburg, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; các dạng bào chế rắn khác: thuốc giải phóng thay đổi: thuốc cốm, thuốc bột, viên nén bao đường; viên nén, viên nén sủi bọt.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2017_1066	23/11/2017	24/11/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
95	Bolder Arzneimittel GmbH & Co. KG	Bolder Arzneimittel GmbH & Co. KG Rheinische Allee 11, 50858 Köln, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên ngậm (pastilles và lozenges)	EU-GMP	DE_NW_04_GMP_2017_1001	29/05/2017	24/05/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	