

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

Đợt 56

(Theo công văn số 10516/QLD-CL ngày 07/6/2018 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	Hoe Pharmaceuticals Sdn. Bhd.	Lot 10, Jalan Sultan Mohamed 6, Kawasan Perindustrian Bandar Sultan Suleiman, 42000 Pelabuhan Klang, Selangor, Malaysia	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa steroid) : thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc xịt. * Thuốc dược liệu.	PIC/S-GMP	212b/17	20/07/2017	17/02/2020	National Pharmaceutical Regulatory Agency (NPRA), Malaysia		2
2	Dragenopharm Apotheke Puschl GmbH	Göllstraße 1, 84529 Tittmoning, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao; thuốc bột; thuốc cốm; viên nang mềm (coating of soft shell capsules). * Thuốc dược liệu; Thuốc vi lượng đồng căn.	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2017_1085	11/12/2017	14/12/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
3	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk (Cơ sở sản xuất)	Bunsenstraße 4, 22946 Trittau, Germany	* Sản phẩm: Dung dịch tiêm, truyền và hít Gernebcin 80mg/2mL (Tobramycin 80mg/2ml) Tên lưu hành tại Việt Nam: Medphatobra 80, SĐK: VN-19091-15.	EU-GMP	DE_SH_01_GMP_2018_0005	05/02/2018	09/02/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	medphano Arzneimittel GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Maienbergstraße 10-12, 15562 Rüdersdorf, Germany		EU-GMP	DE_BB_01_GMP_2017_1008	18/08/2017				
4	SC ZENTIVA SA	Bulevardul theodor pallady 50, Sector 3, Bucharest, RO - 032266, Romania	* Sản phẩm: Omeprazole 20mg Gastro-Resistant Hard Capsules. Tên tại Việt Nam: Mepraz 20mg Gastro-Resistant Hard Capsules (Omeprazole 20mg)	EU GMP	PP10153040	12/12/2017		Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
5	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Birkendorfer Str. 65 88397 Biberach a.d.R. Germany Cách ghi khác: Birkendorfer Straße 65 88397 Biberach an der Riss Germany	* 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 nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng; thuốc bột; thuốc cốm; pellet; * Thuốc sinh học khác: DNA/Protein tái tổ hợp; Kháng thể đơn dòng; cytokines.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2017_1039	18/09/2017	11/05/2020	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
6	Laboratorio Farmaceutico C.T. S.R.L.	Via Dante Alighieri, 71-18038 Sanremo (IM), Italy	* Sản phẩm: + Chemacin (500mg/2ml soluzione iniettabile" 1 Fiala 2ml; + Deltazime (1 G/3ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare" 1 flaconcino + 1 fiala solvente da 3ml; + Sciomir (2mg/ml soluzione iniettabile" 6 Fiale da 2ml;	EU-GMP	CPP/2017/1891; CPP/2016/1764; CPP/2017/1822	29-08-2017; 20/07/2016;		Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
		Via G. Mazzini, 9-24069-Cenate sotto (BG) Italia.	* Sản phẩm Furosemide S.A.L.F (20mg/2ml Soluzione iniettabile" 5 Fiale 2ml;		CPP/2017/2445					
7	Recipharm Strängnäs AB	Mariefredsvägen 35, Strängnäs, 645 41, Sweden	* Thuốc không vô trùng: - viên nang cứng; - viên nén; viên bao phim; - thuốc cốm chứa Penicillin.	EU-GMP	5.9.1-2017-019451	08/03/2017	16/08/2019	Medical Products Agency (MPA), Sweden	1	
8	Neovii Biotech GmbH	Am Haag 5,6,7 82166 Gräfelfing Germany	* Các sản phẩm sinh học: sản phẩm miễn dịch (dung dịch đậm đặc pha tiêm Grafalon)	EU GMP	DE_BY_04_GMP_2018_0028	14/03/2018	25/09/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
9	UNITHER INDUSTRIES	Zone Industrielle le Malcourlet, GANNAT, 03800, France	* Thuốc không vô trùng: thuốc bột; thuốc cốm; viên đặt chứa hormone; Viên nén. * Thuốc từ dược liệu.	EU-GMP	HPF/FR/173/2016	09/08/2016	29/04/2019	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
10	Kopran Limited	Village Savroli, Khalapur, Raigad, Maharashtra, IN-410202, India	* Plant I: Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh Penicillin: viên nang cứng; viên nén. * Plant II: Thuốc không vô trùng không chứa kháng sinh beta lactam: viên nang cứng; viên nén; viên bao.	EU-GMP	UK GMP 14967 Insp GMP 14967/5900-0010	01/12/2016	30/09/2018	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
11	Bayer Pharma AG	Bayer Pharma AG Kaiser-Wilhelm-Allee 1, 51373 Leverkusen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô (bao gồm cả chứa hormon); dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	DE_NW_04_GMP_2017_1047	22/12/2017	23/03/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
12	Bayer AG	Bayer AG Kaiser-Wilhelm-Allee, 51368 Leverkusen, Germany	* Thuốc vô trùng (bao gồm cả thuốc có hoạt tính hormon) + 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 không vô trùng: viên nang cứng; viên nén (bao gồm cả thuốc uống hệ thẩm thấu) trừ viên nén chứa Prednison ; viên nang chứa bột hít; viên bao phim.	EU-GMP	DE_NW_04_GMP_2016_0044	01/01/2017	23/01/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
13	Laboratorio Pablo Cassara S.R.L.	Carhue 1096 (Zip code: C1408GBV), city of Buenos Aires, Argentine Republic Cách ghi khác: Carhue 1096 (C1408GBV), Ciudad de Buenos Aires, Argentine Republic	Betahema, solution for Injection (rHu Erythropoietin beta 2000 IU/1ml); Sản phẩm: Epcassa (rHu Erythropoietin 2000 IU/1ml; 4000 IU/1ml; 10000 IU/1ml); Sản phẩm Nuetrofil 30 & 48 (Filgrastim 30MU/1ml & 48 MU/1,6ml)	PICS GMP	20132020000101 18	15/03/2018	15/03/2019	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
					20132020000212 18	15/03/2018				
					20132020000213 18					
					20132020000214 18					
					20132020000220 18	19/03/2018				
					20132020000219 18					
14	Shenyang Sunshine Pharmaceutical Co., Ltd	No 3 A1, 10th Road, Economic & Technology Development Zone, Shenyang, Liaoning Province, China	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc sinh học: thuốc miễn dịch * Cụ thể các sản phẩm được sản xuất tại nhà máy 2: Emavail 2000 IU/ml, 3000 IU/ml, 4000 IU/ml, 10000 IU/ml Erythropoietin alfa người tái tổ hợp; Emaplug 7500 IU/ml, 15000 IU/ml Trombopoietin người tái tổ hợp.	PIC/S GMP	036/2017/GMP	26/07/2017	06/05/2020	State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control (SMDC)		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
15	Lek Pharmaceuticals d.d (Cơ sở sản xuất)	Verovskova ulica 57, 1526 Ljubljana, Slovenia. (Cách viết khác: Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovenia)	* Sản phẩm: + Viên nén bao phim Tensiber Plus (Irbersartan 150mg và Hydrochlorothiazide 12,5mg). + Viên nén Periloz Plus (Perindopril tert-butylamine 4mg và Indapamide 1,25mg). Tên tại Việt Nam: Viên nén Periloz Plus 4mg/1,25mg	EU GMP	401-25/2017-5	24/01/2018	30/09/2018	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)	1	
	Lek Pharmaceuticals d.d (Cơ sở đóng gói)	Trimlini 2D, Lendava, 9220, Slovenia. (Cách viết khác: Trimlini 2D, 9220 Lendava, Slovenia)		EU-GMP	450-40/2017-6	29/11/2017		Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)		
16	Dr. Reddy's Laboratories Ltd. - FTO Unit 2	Survey No. 42, 45 & 46, Bachupally Village, Bachupally Mandal Medchal Malkajgiri District, Telangana State, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng; thuốc cốm.	EU GMP	DE_BY_04_GMP_2018_0013	29/01/2018	19/01/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
17	Croma - Pharma GmbH	Industriezeile 6 und Cromazeile 2, 2100 Leobendorf, Austria	* Thuốc vô trùng + Thuốc tiết 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-480485-0038-001 (1/2)	27/04/2017	27/11/2020	Austrian Federal Office for Safety in Health Care	1	
18	Dr. Reddy's Laboratories Ltd. Formulation FTO-7	Block A and B, Plot No. P1 to P9, Phase III, Duvvada, VSZE, Visakhapatnam, Andhra Pradesh 530046, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU GMP	DE_BY_04_GMP_2017_1066	20/11/2017	31/12/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức (Regierung von Oberbayern)		2
19	Laboratoire Aguetant	Lieu-dit Chantecaille, CHAMPAGNE, 07340, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	2018/HPF/FR/048	20/02/2018	19/10/2020	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
20	Cipla Ltd.	Plot No. L-139, S-103 & M-62, Verna Industrial Estate, Verna, salcette 403722 Goa Pin, India	<p>* Địa chỉ: Plot No L-139 (L-139 đến L-146): + Unit 1: thuốc xịt mũi, + Unit 2: Thuốc hít phân liều, + Unit 3: viên nén; dạng bào chế bán rắn, + Unit 4: viên nén, viên nang cứng. * Địa chỉ: Plot S-103 (S-103 đến S-105, S-107 đến S-112, L-147, L-147/1 đến L-174/3, L-174-A, L-138) + Unit VII: viên nén; viên nang cứng, + Unit VII PD II: viên nén, + Unit VIII: thuốc chứa hormon: viên nén, dạng bào chế bán rắn. + Unit X: thuốc chứa chất độc tế bào: viên nén; viên nang cứng. * Địa chỉ: M-62 (M61, M-62, M-63): + Unit IX: siro khô.</p>	PIC/S GMP	282a/17	24/07/2017	20/01/2020	National Pharmaceutical Regulatory Agency (NPRA), Ministry of Health, Malaysia		2
21	Douglas Manufacturing Ltd	Corner Te Pai Place and Central Park Drive, Lincoln, Auckland 0610, New Zealand	<p>* Thuốc chứa kháng sinh (không bao gồm penicillin và cephalosporin): thuốc kem; viên nang cứng; dung dịch; viên nén. * Thuốc chứa hormon và steroid: thuốc kem; viên nang mềm; kem dưỡng; dung dịch; hỗn dịch; viên nén. * Các chế phẩm (không bao gồm vitamin) có liều nhỏ hơn hoặc bằng 5mg: viên nang cứng; viên nang mềm; Elixir; Siro ho; dung dịch; hỗn dịch; viên nén. * Thuốc chống ung thư, thuốc ức chế miễn dịch (không bao gồm steroid): viên nang mềm; viên nén. * Thuốc khác: thuốc kem; viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc uống nhỏ giọt; Elixir; Gel; siro ho; kem dưỡng; thuốc mỡ; thuốc bột; dầu gội; dung dịch; hỗn dịch; siro; viên nén.</p>	PIC/S-GMP	TT60-42-16-3-3	23/03/2017	23/09/2018	Medicines and Medical Devices Safety Authority (Medsafe), New Zealand		2
22	Prasfarma SL	C/ Sant Joan, 11-15 08560 Manlleu (Barcelona), Spain	<p>Thuốc chứa thuốc độc tế bào, hormon hoặc chất có hoạt tính hormon: * 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. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.</p>	EU-GMP	NCF/1739/01/CAT	17/11/2017	16/06/2020	Ministry of Health of Government of Catalonia, 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
23	Genfarma Laboratorio, S.L	Avda. De la Constitucion, 198-199, Poligono Industrial Monte Boyal, Casarrubios del Monte, 45950, Toledo, Spain	* 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.	EU GMP	ES/152HV/17	27/12/2017	30/11/2020	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
24	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 chiết xuất có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	2018/HPF/FR/024	23/01/2018	22/12/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
25	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland	Sản phẩm: Dung dịch tiêm dưới da Mabthera (Rituximab 1400mg/11,7ml)	EU-GMP	02/18/118411	15/03/2018		European Medicines Agency	1	
26	Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A (Pharmaceutical Works Polpharma S.A.)	ul. Pelplinska 19, 83-200 Starogard Gdanski, Poland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa dược chất nhạy cảm cao): dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối (bao gồm cả thuốc chứa dược chất độc mạnh và chất có nguy cơ quái thai): dung dịch thể tích nhỏ.	EU GMP	IWZJ.405.24.2018.MG.1.WTC/0105_02_04/39	01/03/2018	06/12/2020	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
27	Sofar S.P.A	Via Firenze, 40 - 20060 Trezzano Rosa (MI), Italy	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng (chứa corticosteroid); thuốc bột; thuốc cốm; viên ngậm; thuốc dạng khí dung; dạng bào chế bán rắn; viên nén. * Sản phẩm: Dung dịch bơm hậu môn Clisma-lax (Natri monobasic phosphat khan 13.91g, Natri dibasic phosphat khan 3.18g).	EU-GMP	IT/64-1/H/2018	20/02/2018	13/07/2020	AIFA Italian Medicines Agency	1	
28	Orion Corporation (hoặc Orion Oyj hoặc Orion pharma)	Tengströminkatu 8, Turku, FI-20360, Finland	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng chứa hormon; Thuốc bột, thuốc cốm, thuốc bột dùng ngoài da; Gel chứa hormon, mỡ; Viên nén chứa hormon, độc tế bào.	EU-GMP	7038/06.08.00.04/2017	04/12/2017	20/04/2020	Finnish Medicines Agency, Inspectorate	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
29	Laboratorios Salvat, SA	Gall, 30-36, 08950, Esplugues De Llobregat, Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn.	EU-GMP	NCF/1732/02/CAT	17/10/2017	07/07/2020	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
30	PORTON BIOPHARMA LIMITED	MANOR FARM ROAD, PORTON DOWN, SALISBURY, SP4 0JG, United Kingdom	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Sản phẩm miễn dịch; sản phẩm công nghệ sinh học; Độc tố và giải độc tố Botulinum; Enzym từ vi khuẩn (Erwinia L-asparaginase); Giải độc tố từ vi khuẩn.	EU-GMP	UK MIA 44403 Insp GMP/IMP 44403/1316 7-0019	07/02/2017	23/11/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
31	BSP Pharmaceuticals S.P.A	Via Appia Km 65, 561 (loc. Latina Scalo) - 04013 LATINA (LT), Italy	* Thuốc vô trùng chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào: Viên nang cứng; viên nén. * Thuốc sinh học: DNA/Protein tái tổ hợp, kháng thể đơn dòng; Dung dịch thể tích nhỏ và bột đông khô sản xuất vô trùng, dung dịch thể tích nhỏ tiết trùng cuối.	EU-GMP	IT/69-31/H/2017	07/04/2017	13/10/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
32	Sun Pharmaceutical Medicare Limited	Survey No. 22 & 24, Village: Ujeti, Post: Baska, Tal. Halol - 389 350, Dist: Panchmahal, Gujarat, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; thuốc nhỏ mắt.	PIC/S GMP	447c/17	27/12/2017	10/03/2020	National Pharmaceutical Regulatory Agency (NPRA), Ministry of Health, Malaysia		2
33	Pierre Fabre Medicament Production - Gien	Site Progipharm, rue du Lycée, GIEN, 45500, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dạng bán rắn; viên nén; thuốc cốm; khí dung; viên nén bao phim.	EU-GMP	HPF/FR/300/2017	07/12/2017	15/09/2020	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
34	CSL Behring LLC	Route 50 North, 1201 N. Kinzie, Bradley, IL 60915, USA (* Cách ghi khác: P.O. Box 511 Kankakee, IL 60901, USA hoặc Kankakee, IL 60901, USA)	* Sản phẩm: Albumin (Human) USP, Albuminar®; 25% 50 mL (Albumin 12.5g/50mL)	U.S. cGMP	U76V-RNSF WHO	08/03/2018	07/03/2020	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
35	Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk	Bunsenstrasse (hoặc Bunsenstrasse) 4, 22946 Trittau, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ (chứa hóc môn và các chất có hoạt tính hóc môn); + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; dung dịch thể tích lớn; * Thuốc sinh học: Sản phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU GMP	DE_SH_01_GMP_2018_0005	05/02/2018	09/02/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức (State Social Services Agency Schleswig-Holstein)	1	
36	Sandoz GmbH - Organisationseinheit/Business Unit Anti-Infectives FDF (AI-FDF Kundl) (hoặc Sandoz GmbH hoặc Sandoz GmbH-TechOps hoặc Sandoz GmbH-Organisationseinheit/Business Unit TechOps)	Biochemiestrasse (hoặc Biochemiestrasse) 10, 6250 Kundl (hoặc A-6250 Kundl hoặc AT-6250 Kundl hoặc Kundl, 6250), Austria	* Thuốc vô trùng (chứa kháng sinh nhóm Penicillin và Cephalosporin): + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; thuốc cấy ghép và dạng rắn. * Thuốc không vô trùng (chứa kháng sinh nhóm Penicillin và Cephalosporin): Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; viên nén bao phim; viên nhai; thuốc bột, thuốc cốm.	EU-GMP	INS-481921-0123-001 (1/10)	13/03/2018	25/10/2020	Austrian Medicines and Medical Devices Agency (AGES)	1	
37	CSSX: SMB Technology S.A.,	rue du Parc Industriel 39, 6900 Marche - en-Famenne, Belgium	Viên nén sủi Algotra 37,5mg/325 mg (Paracetamol 325 mg, Tramadol hydrochlorid 37,5 mg)	EU GMP	000040	13/02/2017		Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
	CSSX bán thành phẩm: Mallinckrodt Inc.	Greenville, US, Louis Latzer Drive 100, IL 62246		U.S. cGMP						
38	Baxter AG	Industriestrasse 67, 1221 Wien, Austria (các điểm SX: Lange Allee 8, Lange Allee 24, Lange Allee 91, Industriestrasse 20, Industriestrasse 72, Industriestrasse 131, Benatzkygasse 2-6, Pasettistrasse 76)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ, * Thuốc sinh học: chế phẩm từ máu; thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học; chế phẩm điều trị gen, thuốc chiết xuất từ người hoặc động vật.	EU GMP	INS-480001-0188-001 (5/5)	27/04/2017	02/05/2019	Federal Office for Safety in Health Care, Austria	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
39	Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.P.A	Via De Ambrosiis 2/6 - 15067 Novi Ligure (AL), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô (chứa hoạt chất là dẫn chất hoặc chiết xuất từ mô, tế bào động vật); 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 uống dạng lỏng; viên nén * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ động vật.	EU-GMP	IT/190-1/H/2017	12/10/2017	29/09/2019	AIFA Italian Medicines Agency	1	
40	Laboratorios Atral, S.A.	Rua da Estacao no. 42, Vala do Carregado, Castanheira do Ribatejo, 2600-726, Portugal	* Thuốc vô trùng + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc dạng rắn và cấy ghép; thuốc bột chứa cephalosporin và các betalactam; + Thuốc tiệt trùng cuối: Thuốc dạng rắn và cấy ghép; * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc bột chứa cephalosporin và betalactam; thuốc dạng bán rắn, thuốc đạn, viên nén, viên đặt.	EU GMP	F015/S1/MH/001/2015	16/04/2015	24/10/2017	Portugese National Authority of Medicines and Health Products, IP	1	
41	Replek Farm Ltd. Skopje	Kozle 188, Skopje, 1000, Macedonia, The Former Yugoslav Republic of Macedonia	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén, thuốc bán rắn, thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng.	EU-GMP	409-8/2016-12	15/01/2018	06/10/2020	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)		2
42	GP Pharm, SA	Pol. Ind. Els Vinyets - Els Fogars, 2, Ctra. C-244, Km. 22; 08777 Sant Quinti de Mediona (Barcelona), Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào; hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc đông khô pha dung dịch tiêm (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào; hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc tiêm không có dược chất (dung môi hoàn nguyên và liposomas) được đóng trong lọ, ống tiêm, bơm tiêm đóng sẵn. + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào; hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc đông khô pha dung dịch tiêm hoặc hỗn dịch tiêm chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon; thuốc tiêm không có dược chất (dung môi hoàn nguyên và liposomas) được đóng trong lọ, ống tiêm, bơm tiêm đóng sẵn.	EU-GMP	NCF/1809/01/CAT	14/02/2018	31/05/2018	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
43	BIOSE INDUSTRIE	24 avenue Georges Pompidou, AURILLAC, 15004, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc bột, thuốc cốm. * Thuốc sinh học: Lactobacillus. * Sản phẩm: viên nang Gynophilus (môi trường nuôi cấy đông khô Lactobacillus casei thứ rhamnosus doderleini 341mg)	EU GMP	2018/HPF/FR/058	01/03/2018	21/09/2020	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
44	Purdue Pharmaceuticals L.P (Cơ sở sản xuất)	4701 Purdue Drive, Wilson, NC 27893, USA	* Các thuốc viên nén giải phóng kéo dài: - Oxycontin 15mg (Oxycodone hydrochloride 15mg); - Oxycontin 30mg (Oxycodone hydrochloride 30mg); - Oxycontin 40mg (Oxycodone hydrochloride 40mg);- - Oxycontin 60mg (Oxycodone hydrochloride 60mg); - Oxycontin 80mg (Oxycodone hydrochloride 80mg);	US-GMP	MDVS-8X7K; ZU7T-P8W8; 6X27-8FN8; Y8F7-XN64; P9BY-V4TQ	21/02/2018 21/02/2018	20/02/2020 20/02/2020	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Sharp Corporation (Cơ sở đóng gói)	7451 Keebler Way, Allentown, PA 18106, USA								
45	Interthai Pharmaceutical Manufacturing Ltd	1899 Phaholyothin Road, Ladyao, Chatuchak, Bangkok 10900, Thailand	* Thuốc không vô trùng: viên nén, viên nang cứng, thuốc bán rắn, dung dịch thuốc dùng ngoài, dung dịch thuốc uống, thuốc hít; * Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc tiết trùng cuối: thuốc bán rắn.	PIC/S GMP	1-2-07-17-18-00019	20/02/2017	19/02/2020	Food and Drug Administration (Thai FDA), Thailand		2
46	Novo Nordisk A/S	Novo Alle, Bagsværd, 2880, Denmark (*Cách ghi khác: Novo Alle, Bagsværd, DK-2880, Denmark)	* Thuốc vô trùng sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc sinh học: Thuốc công nghệ sinh học	EU-GMP	DK H 00096518	30/01/2018	28/09/2020	Danish Health and Medicines Authority	1	
47	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH Pfaffenrieder Straße 5, 82515 Wolftratshausen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ ; Hỗn dịch và thuốc xịt mũi. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ; Hỗn dịch. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng ; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc bột và thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn; Viên nén.	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2017_1061	24/10/2017	13/01/2020	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
48	Biocodex	1 Avenue Blaise Pascal, 60000 Beauvais, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc bột, thuốc bột sủi bọt, thuốc cốm, thuốc dạng bán rắn, viên nén * Thuốc sinh học: Saccharomyces boulardii yeast	EU-GMP	HPF/FR/030/2018	26/01/2018	20/03/2020	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	1	
49	B. Braun Avitum AG	Kattenvenner Str.32 49219 Glandorf, Germany	* 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	DE_BE_04_GMP_2017_1005	29/09/2017	23/06/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
50	Grifols Biologicals Inc (Cơ sở sản xuất)	5555 Valley Boulevard, Los Angeles, California, CA 90032, USA	* Sản phẩm: Thuốc tiêm Albutein®Injectable Solution (Albumin 20% : 19-21 g/100ml, purity not less than 96% albumin); (Albumin 25%: 23,75-26,25g/100ml, purity not less than 96% albumin);	EU-GMP	KBRV-APAR WHO	08/03/2018	07/03/2020	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Grifols Biological Inc (Cơ sở đóng gói và dán nhãn)	13111 Temple Avenue, City of Industry, CA 91746, USA								
51	Arena Group S.A.	Bd. Dunarii nr.54, Oras Voluntari, Jud. Ilfov, cod 077190, Romania	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng chứa (chứa kháng sinh non-betalactam, corticosteroid); viên nén bao phim; viên nén bao đường; viên nén (chứa corticosteroid).	EU-GMP	010/2018/RO	12/02/2018	12/01/2021	Romania National Agency for Medicines and Medical Devices	1	
52	Sanofi Vietnam Shareholding Company	Lot I-8-2, D8 Road, Saigon Hitech Park, District 9, Ho Chi Minh City, Vietnam	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc kem; thuốc gel, thuốc mỡ; + Viên nang cứng; + Thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; si rô; + Viên nén; viên nén bao phim; + Thuốc bột; thuốc cốm.	PIC/S GMP	MI-2016-CE-09142-1	19/10/2017	18/08/2019	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia		2
53	Egis Pharmaceuticals Plc Site 3	Matyas kiraly ut 65, Kormend, 9900, Hungary	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột, thuốc cốm; thuốc phun mù (bao gồm cả aerosol chứa kháng sinh và thuốc bột hít); dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn; viên nén (bao gồm cả chứa chất kìm tế bào), viên bao phim.	EU-GMP	OGYI/30922-5/2015	09/09/2015	14/04/2018	National Institute for Quality and Organization Development in Healthcare and Medicines, Hungary	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
54	Allergan Sales, LLC	8301 Mars Drive, Waco, Texas, 76712, United States (* Cách viết khác: Waco, Texas (TX) 76712 - USA)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dạng bào chế bán rắn, dung dịch thể tích nhỏ (thuốc nhỏ mắt). * Thuốc không vô trùng: Dạng bào chế bán rắn.	EU GMP	18363/M11938	23/01/2018	13/10/2020	Health Products Regulatory Authority of Ireland	1	
55	Y.S.P. Industries (M) Sdn.Bhd	Lot 3,5 & 7, Jalan P/7, Section 13, Kawasan Perindustrian Bandar Baru Bangi, 43000 Kajang, Selangor, Malaysia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc nhỏ mắt; + Thuốc sản xuất có tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn; thuốc đạn; viên nén; viên nén nhai; viên nén bao phim; viên đặt âm đạo.	PIC/S-GMP	553/18	27/02/2018	19/01/2021	National Pharmaceutical Control Bureau - Malaysia		2
56	Senju Pharmaceutical Co., Ltd. Karatsu Plant	4228-1, Aza Kadota, Ishishi, Karatsu-shi, Saga-ken, Japan	* Sản phẩm Bronuck ophthalmic solution 0,1%	Japan GMP	6093	26/03/2018	26/03/2020	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
57	Synthon Hispania, SL	Pol. Ind. Les Salines. c/ Castelló, 1, 08830 SANT BOI DE LLOBREGAT (Barcelona), Spain	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, pellets, viên bao (bao gồm cả thuốc gây nghiện và hướng thần), gói thuốc bột (sachets).	EU GMP	NCF/1738/001/CAT	16/11/2017	15/11/2019	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
58	PT. Ferron Par Pharmaceuticals	Kawasan Industri Jababeka I, Jl. Jababeka VI Blok J3, Cikarang, Kabupaten Bekasi, Indonesia	* Thuốc uống dạng lỏng không chứa kháng sinh * Thuốc uống dạng lỏng chứa kháng sinh không betalactam.	PIC/S GMP	5056/CPOB/A/XI/17	27/11/2017	14/12/2022	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
59	PT. Ferron Par Pharmaceuticals	Kawasan Industri Jababeka I, Jl. Jababeka VI Blok J3, Cikarang, Kabupaten Bekasi, Indonesia	* Thuốc viên nén, viên bao không chứa kháng sinh * Thuốc viên nén, viên bao chứa kháng sinh không betalactam	PIC/S GMP	4782/CPOB/A/IX/16	23/09/2016	22/09/2021	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
60	PT. Ferron Par Pharmaceuticals	Kawasan Industri Jababeka I, Jl. Jababeka VI Blok J3, Cikarang, Kabupaten Bekasi, Indonesia	* Thuốc tiết trùng cuối: Thuốc tiêm thể tích nhỏ dưới 100ml ((bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh không betalactam). * Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc tiêm thể tích nhỏ dưới 100ml ((bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh không betalactam).	PIC/S GMP	4935/CPOB/A/III/17	31/03/2017	31/03/2022	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
61	PT. Ferron Par Pharmaceuticals	Kawasan Industri Jababeka I, Jl. Jababeka VI Blok J3, Cikarang, Kabupaten Bekasi, Indonesia	* Thuốc tiết trùng cuối: Thuốc tiêm thể tích nhỏ dưới 100ml (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh không betalactam). * Thuốc sản xuất vô trùng: - Thuốc tiêm thể tích nhỏ dưới 100ml ((bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh không betalactam). - Hỗn dịch tiêm thể tích nhỏ đến 100ml ((bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh không betalactam).	PIC/S GMP	5137/CPOB/A/II/18	14/03/2018	13/03/2023	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
62	PT. Ferron Par Pharmaceuticals	Kawasan Industri Jababeka I, Jl. Jababeka VI Blok J3, Cikarang, Kabupaten Bekasi, Indonesia	* Thuốc tiết trùng cuối: Thuốc tiêm thể tích nhỏ dưới 100ml (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh không betalactam). * Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc tiêm thể tích nhỏ dưới 100ml ((bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh không betalactam).	PIC/S GMP	4613/CPOB/A/XII/15	18/12/2015	31/12/2020	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
63	PT. Ferron Par Pharmaceuticals	Kawasan Industri Jababeka I, Jl. Jababeka VI Blok J3, Cikarang, Kabupaten Bekasi, Indonesia	* Thuốc tiết trùng cuối: Thuốc tiêm thể tích lớn hơn 100ml ((bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh không betalactam). * Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc tiêm thể tích lớn hơn 100ml (không chứa kháng sinh).	PIC/S GMP	4614/CPOB/A/XII/15	18/12/2015	18/12/2020	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
64	TTY Biopharm Company Limited (Chungli Factory)	N°838, Sec 1, Chung Hwa Rd, Chungli, Taoyuan, 32069, Taiwan	* Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ	EU-GMP	BE/GMP/2015/113	08/02/2016	11/12/2018	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium		2
65	Eli Lilly Italia S.P.A	V.Gramsci, 731-733 - 50019 Sesto Fiorentino (FI), Italia	* Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ chứa chế phẩm công nghệ sinh học * Thuốc sinh học: sản phẩm protein tái tổ hợp	EU GMP	IT/216-1/H/2017	13/11/2017	19/11/2018	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
66	AstraZeneca AB	PET Turbuhaler and Pumpspray, Forskargatan 18, Sodertalje, 151 85, Sweden	* Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, bột hít đa liều	EU GMP	5.9.1-2017-096501	28/12/2017	14/06/2020	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
67	Janssen Cilag Manufacturing LLC (cơ sở sản xuất)	State road 933 km 0.1, Mamey ward, Gurabo, Puerto Rico (Puerto Rico 00778), USA cách ghi khác: State road 933 km 0.1, Mamey ward, Gurabo, Puerto Rico, USA	* Sản phẩm viên nén giải phóng kéo dài Concerta 36mg (methylphenidate HCl)	CPP U.S. cGMP	R7WB-V9G3	12/01/2017	11/01/2019	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 lô thuốc)	State road 933 km 0.1, Mamey ward, Gurabo, Puerto Rico (Puerto Rico 00778), USA								
68	Janssen Cilag Manufacturing LLC (cơ sở sản xuất)	State road 933 km 0.1, Mamey ward, Gurabo, Puerto Rico (Puerto Rico 00778), USA cách ghi khác: State road 933 km 0.1, Mamey ward, Gurabo, Puerto Rico, USA	* Sản phẩm viên nén giải phóng kéo dài Concerta 54mg (methylphenidate HCl)	CPP U.S. cGMP	UYEV-KYG4	30/12/2016	29/12/2018	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 lô thuốc)	State road 933 km 0.1, Mamey ward, Gurabo, Puerto Rico (Puerto Rico 00778), 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
69	Janssen Cilag Manufacturing LLC (cơ sở sản xuất)	State road 933 km 0.1, Mamey ward, Gurabo, Puerto Rico (Puerto Rico 00778), USA cách ghi khác: State road 933 km 0.1, Mamey ward, Gurabo, Puerto Rico, USA	* Sản phẩm viên nén giải phóng kéo dài Concerta 18mg (methylphenidate HCl)	CPP U.S. cGMP	4UBD-SY55	19/12/2016	18/12/2018	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 lô thuốc)	State road 933 km 0.1, Mamey ward, Gurabo, Puerto Rico (Puerto Rico 00778), USA								
70	Glaxo Operations UK Ltd Trading as Glaxo Wellcome Operations	Priory Street, Ware, Hertfordshire, SG12 0DJ, United Kingdom	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén; viên nén bao phim; Bột để hít (steroids) dạng đơn và đa liều; bột (cốm) pha hỗn dịch uống * Thuốc sinh học chứa Steroids	EU-GMP	UK MIA 4 Insp GMP/IMP 4/15159-0026	09/02/2018	09/05/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
71	S.M.B Technology SA	Zoning Industriel - Rue du Parc industriel 39, Marchen-Famenne, 6900, Belgium	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn; viên đạn; viên nén.	EU-GMP	BE/GMP/2015/013	02/02/2018	26/04/2018	Federal Agency for Medicines and Health Products of Belgium	1	
72	Merck KGaA	Frankfurter Strabe 250, A 18, A 31, A 32, D 2, D3, D 11, D 12, D 15, D39, N 79, N 80, N 90, PH 5, PH 16, PH 23, PH 28, PH 31, PH 33, PH 50, PH 51, PH 52, PH 80, 64293 Darmstadt, Germany (* Cách viết khác: Frankfurter Strasse 250 64293 Darmstadt, Germany)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột đông khô; dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc nhỏ mắt. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; viên nén bao phim (bao gồm cả hormon và chất có hoạt tính hormon); * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch (dung dịch thể tích nhỏ, chứa protein/ DNA tái tổ hợp và vắc xin chống ung thư); thuốc công nghệ sinh học (dung dịch thể tích nhỏ, chứa protein/ DNA tái tổ hợp);	EU GMP	DE_HE_01_GMP_2018_0004	10/01/2018	18/08/2019	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
73	Merck S.A. de C.V. (cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Merck S.A. de C.V., Calle 5 No. 7, Naucalpan de Juárez, Edo. De México, C.P. 53370, Mexico. (*Cách ghi khác: Calle 5 No. 7, Fraccionamiento Industrial Alce Blanco, C.P. 53370 Naucalpan de Juárez, Edo. De México, Mexico)	* Sản phẩm: Viên nén Euthyrox (50 microgram, 100 microgram) Tên tại Việt Nam: Levothyrox 50 microgram, Levothyrox 100 microgram	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2016_0043	08/06/2016	07/03/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
	Merck KGaA (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	Frankfurter Strabe 250, A 18, A 31, A 32, D 2, D3, D 11, D 12, D 15, D39, N 79, N 80, N 90, PH 5, PH 16, PH 23, PH 28, PH 31, PH 33, PH 50, PH 51, PH 52, PH 80, 64293 Darmstadt, Germany (* Cách viết khác: Frankfurter Strasse 250 64293 Darmstadt, Germany)			DE_HE_01_GMP_2018_0004	10/01/2018		Cơ quan thẩm quyền Đức		
74	Merck KGaA (Cơ sở sản xuất)	Frankfurter Strabe 250, A 18, A 31, A 32, D 2, D3, D 11, D 12, D 15, D39, N 79, N 80, N 90, PH 5, PH 16, PH 23, PH 28, PH 31, PH 33, PH 50, PH 51, PH 52, PH 80, 64293 Darmstadt, Germany (* Cách viết khác: Frankfurter Strasse 250 64293 Darmstadt, Germany)	* Sản phẩm: - Viên nén bao phim Concor Cor (Bisoprolol fumarate 2.5mg); - Viên nén bao phim Concor (Bisoprolol fumarate 5mg); - Viên nén bao phim Lodoz 2,5mg/6,25mg (Bisoprolol fumarat 2.5mg, hydrochlorothiazid 6.25mg); - Viên nén bao phim Lodoz 5mg/6,25mg (Bisoprolol fumarat 5mg, hydrochlorothiazid 6.25mg); - Viên nén bao phim Lodoz 10mg/6,25mg (Bisoprolol fumarat 10mg, hydrochlorothiazid 6.25mg).	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2018_0004	10/01/2018	18/08/2019	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
	Merck KGaA & Co. Werk Spittal (Cơ sở đóng gói)	Hösslgasse 20, 9800 Spittal an der Drau, Austria (* Cách ghi khác: Hoesslgasse 20, 9800 Spittal/Drau, Austria)						Austrian Federal Office for Safety in Health Care (AGES)		
75	Pfizer (Perth) Pty Ltd	15 Brodie Hall Drive Technology Park, Bentley WA 6102, Australia	* Thuốc vô trùng: Dạng bào chế bán rắn (thuốc kem, gel, mỡ); dung dịch thuốc; thuốc tiêm (bao gồm cả các chất độc tế bào/chất kim tế bào); dung dịch rửa vết thương. * Thuốc không vô trùng: Dạng bào chế bán rắn (thuốc kem, gel, mỡ).	PIC/S-GMP	MI-2016-LI-11771-1	28/09/2017	24/03/2020	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
76	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg, Mooswaldallee 1 79090 Freiburg Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa chất có hoạt tính cao); thuốc uống dạng lỏng; thuốc cốm và pellet (bao gồm cả thuốc chứa dược chất có hoạt tính cao); viên nén và viên bao (bao gồm cả thuốc chứa chất có hoạt tính cao).	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2017_1070	09/10/2017	29/06/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
77	GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A.	Strada Provinciale Asolana N. 90 (loc. San Polo) - 43056 Torrile (PR), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào; Prostaglandins/Cytokines; vắc xin vi khuẩn bất hoạt; DNA protein tái tổ hợp; kháng thể đơn dòng); dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào); thuốc tiêm dạng Liposomal (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào); dung dịch thuốc uống; viên nén (chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào). * Thuốc sinh học: Vắc xin vi khuẩn bất hoạt; sản phẩm Protein/DNA tái tổ hợp; kháng thể đơn dòng. * Sản phẩm cụ thể: Bột pha dung dịch truyền tĩnh mạch Hycamtin 4mg (Topotecan (dưới dạng Topotecan HCl) 4mg)	EU-GMP	IT/6-1/H/2018	08/01/2018	29/09/2020	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
78	Baxter Oncology GmbH	Baxter Oncology GmbH Kantstraße 2 33790 Halle/ Westfalen Germany	* Thuốc vô trùng (chứa hormon, chất độc tế bào, chất ức chế miễn dịch): + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: sản phẩm công nghệ sinh học; sản phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật (chứa protein/DNA tái tổ hợp, hormon được tách từ nước tiểu người).	EU-GMP	DE_NW_02_GMP_2017_1001	23/05/2017		Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
79	Baxter Healthcare SA, Singapore Branch	2 Woodlands Ind Park D Street 2 Singapore 737778	Thuốc vô trùng dạng lỏng (không bao gồm thuốc tiêm).	PIC/S-GMP	M00190	16/04/2018	06/05/2019	Health Sciences Authority, Singapore		2
80	Lomapharm Rudolf Lohmann GmbH KG	Lomapharm Rudolf Lohmann GmbH KG Langes Feld 5, 31860 Emmerthal, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (chứa ciclosporin). * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế rắn khác (viên nén bao phim, viên bao, thuốc bột, thuốc cốm); viên nén. * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ động vật (không bao gồm có nguồn gốc từ người hoặc từ não, mô động vật); enzym; corticosteroid. * Thuốc từ dược liệu; * Thuốc vi lượng đồng căn.	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2017_1019	17/10/2017	03/11/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
81	Vuab Pharma a.s	Vltavska 53, 252 63 Roztoky, Czech	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô (chứa hormon).	EU GMP	sukls251187/2016	01/03/2017	15/12/2019	State Institute for Drug Control (SÚKL), Czech Republic	1	
82	Hetero Drugs Limited	Unit-III, TSII-Formulation SEZ, Sy. No. 458 (Part), Polepally Village, Jadcherla Mandal, Mahaboobnagar District - 509301, Telangana, India	* Sản phẩm: + Dung dịch đậm đặc pha tiêm truyền RILAST 100/Rituximab. + Dung dịch đậm đặc pha tiêm truyền RILAST 500/Rituximab.	PIC/S GMP	DI-2017-10927-APN-ANMAT#MS	20/10/2017	20/10/2019	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
83	Pierre Fabre Medicament Production (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	Site Progipharm, rue du Lycée, GIEN, 45500, France	* Sản phẩm: Viên nén Tanganil (SDK: VD-26608-17)	EU-GMP	HPF/FR/300/2017	07/12/2017	08/08/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
	Công ty TNHH Pierre Fabre Việt Nam (Cơ sở đóng gói)	Lô 1, đường 4A, khu công nghiệp Biên Hòa II, Tp. Biên Hòa, tỉnh Đồng Nai, Việt Nam		WHO-GMP	95/GCN-QLD	12/02/2015		Cục Quản lý dược Việt Nam		
84	Novartis Consumer Health SA	Route de l'Etraz 2, 1260 Nyon, Switzerland	* Dạng bào chế lỏng: Otrivin Schnupfen 0,1% dosierspray và Otrivin children 0,05% dosierspray , Otrivin Schnupfen 0,1% lösung và 0,05% lösung. * Dạng bào chế bán rắn: Voltaren Emulgel 1%, Voltaren Emulgen 12hours; Lamisil 1% cream	PIC/S-GMP	17-1822	13/09/2017	07/04/2020	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
85	Laboratoires Galeniques Vernin	20 Rue Louis-Charles Vernin, Dammarie-Les-Lys, 77190, France	*Thuốc không vô trùng: Viên nang mềm, thuốc bột; viên nén; thuốc đạn.	EU-GMP	HPF/FR/047/2017	23/02/2017	24/01/2019	French National Agency for Medicines and Health Products Safety Agency (ANSM)	1	
86	PHIL INTER PHARMA COMPANY LIMITED	NO. 20, HUU NGHI BOULEVARD, VSIP, THUAN AN, BINH DUONG, VN-590000, Vietnam	* Thuốc không vô trùng: Viên nang mềm.	EU-GMP	UK GMP 46387 Insp GMP 46387/1467 3770-0001	20/12/2016	11/10/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2