

BỘ Y TẾ  
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM  
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Số: 13530/QLD-ĐK

Hà Nội, ngày 17 tháng 7 năm 2018

V/v đính chính thông tin  
nguyên liệu làm thuốc phải  
thực hiện cấp phép nhập khẩu  
của thuốc trong nước đã được  
cấp SDK

Kính gửi: Cơ sở đăng ký, sản xuất thuốc trong nước

Căn cứ Luật Dược số 105/2016/QH 13 ngày 06/04/2016;

Căn cứ Nghị định 54/2017/NĐ-CP ngày 08/5/2017;

Theo đề nghị tại công văn số 19/MD-ĐK đề ngày 11/06/2018 và công văn số 17/MD-ĐK đề ngày 29/05/2018 của Công ty cổ phần dược phẩm Minh Dân về việc đính chính thông tin công bố nguyên liệu dược chất làm thuốc phải thực hiện cấp phép nhập khẩu của thuốc trong nước đã được cấp số đăng ký;

Cục Quản lý Dược thông báo:

Công bố Danh mục nguyên liệu làm thuốc để sản xuất thuốc theo hồ sơ đăng ký thuốc đã có giấy đăng ký lưu hành thuốc tại Việt Nam phải kiểm soát đặc biệt phải thực hiện cấp phép nhập khẩu (Danh mục đính kèm).

Nội dung đính chính trong danh mục kèm theo Công văn này thay thế nội dung đối với 03 thuốc đã được công bố tại Công văn số 13228/QLD-ĐK ngày 12/07/2016 và 01 thuốc đã được công bố tại Công văn số 3570/QLD-ĐK ngày 27/03/2017 của Cục Quản lý Dược.

Danh mục nguyên liệu làm thuốc được công bố nêu trên đăng tải trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược tại địa chỉ: [www.dav.gov.vn](http://www.dav.gov.vn).

Cục Quản lý Dược thông báo để cơ sở biết và thực hiện./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- CT. Vũ Tuấn Cường (để b/c);
- Phòng Quản lý kinh doanh dược (để p/h);
- Tổng Cục Hải Quan (để phối hợp);
- Website Cục QLD;
- Lưu: VT, ĐKT (TTr).

**TUQ. CỤC TRƯỞNG**  
**PHÓ TRƯỞNG PHÒNG ĐĂNG KÝ THUỐC**



**Nguyễn Thị Thu Thủy**

**DANH MỤC NGUYÊN LIỆU LÀM THUỐC LÀ DƯỢC CHẤT, TÁ DƯỢC, BÁN THÀNH PHẨM ĐỂ SẢN XUẤT THUỐC  
THEO HỒ SƠ ĐĂNG KÝ THUỐC ĐÃ CÓ GIẤY ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH TẠI VIỆT NAM  
PHẢI KIỂM SOÁT ĐẶC BIỆT PHẢI THỰC HIỆN CẤP GIẤY PHÉP NHẬP KHẨU  
Đính kèm công văn số 13530 /QLĐ-ĐK ngày 17 tháng 7 năm 2018.**

Thuốc thành phẩm					Nguyên liệu hoạt chất				
TT	Tên thuốc	Số giấy đăng ký lưu hành thuốc	Ngày hết hiệu lực của giấy đăng ký lưu hành	Tên cơ sở sản xuất thuốc	Tên nguyên liệu làm thuốc	Tiêu chuẩn của dược chất nguyên liệu	Tên cơ sở sản xuất nguyên liệu	Địa chỉ cơ sở sản xuất nguyên liệu	Tên nước sản xuất nguyên liệu
1	Ciprofloxacin 0,3%	VD-22941-15	09/09/2020	Công ty cổ phần dược phẩm Minh Dân	Ciprofloxacin hydrochloride	ĐĐVN IV	Aarti Drugs Limited.	Plot No. - G-60, MIDC, Tarapur, Boisar - 401 506, Dist - Thane, Maharashtra, India.	India
2	Ciprofloxacin 500mg	VD-22942-15	09/09/2020	Công ty cổ phần dược phẩm Minh Dân	Ciprofloxacin hydrochloride	ĐĐVN IV	Aarti Drugs Limited.	Mahendra Industrial Estate, Ground Floor, Road No 29, Plot No 109-D, SION (East), Mumbai-400 022 (INDIA)	India
3	Metronidazol 250mg	VD-22945-15	09/09/2020	Công ty cổ phần dược phẩm Minh Dân	Metronidazole	ĐĐVN IV	Huanggang Yinhe Aarti Pharmaceutical Co., Ltd.	No.100, Huangzhou AV., Huanggang, Hubei, China.	China
4	Fluorouracil 250 mg/5ml	QLĐB-590-17	06/02/2019	Công ty cổ phần dược phẩm Minh Dân	Fluorouracil	USP 36	Chemische Fabrik Berg GmbH	Mainthalstraße 3, 06749 Bitterfeld - Wolfen, Germany	Germany

Danh mục này bao gồm 04 khoản./.