

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

Đợt 60

(Theo công văn số 19626/QLD-CL ngày 16/10/2018 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	Remedica Ltd	Aharnon street, Limassol industrial estate, Limassol, Cyprus, 3056, Cyprus (Building 1-main, Building 2-penicillines, Building 4-cephalosporins, Building 5- horm.& cort., Building 10-anti-neoplastic, Immunomodulating)	* Building 1: Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột pha dung dịch uống; thuốc phun mù; dạng bào chế bán rắn; thuốc đặt; viên nén; viên nén bao phim; * Building 2: Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh nhóm Penicillins: viên nang cứng; viên nén; thuốc bột pha dung dịch uống. * Building 4: Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: viên nang cứng; viên nén; thuốc bột pha dung dịch uống. * Building 5: Thuốc không vô trùng chứa thuốc chống ung thư/hormon: viên nang cứng; viên nén. * Building 10: Thuốc không vô trùng chứa thuốc chống ung thư: viên nang cứng; viên nén; viên bao phim. * Viên nén bao phim: Kapetral (Capecitabine 150mg, 500mg). Tên tại Việt Nam: Xalvobin.	EU-GMP	REM00/2018/001	01/02/2018	15/11/2020	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus	1	
2	Rentschler Biopharma SE (Tên cũ: 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_2018_0003	31/01/2018	21/07/2019	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		
	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)		

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
3	Pfizer Italia S.R.L	Località Marino Del Tronto - 63100 Ascoli Piceno (AP), Italia	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng (chất độc tế bào); + Viên nén và viên nén bao đường (hormon corticosteroid, hormon sinh dục).	EU-GMP	IT/138-2/H/2018	06/06/2018	09/02/2021	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
4	Omega Laboratories Ltd	10850 Hamon Montreal, Quebec, Canada, H3M 3A2	* Sản phẩm: Dung dịch tiêm Octreotide Acetate Omega 100mcg/ml (Octreotide (Octreotide acetate) 100mcg/ml) Tên tại Việt Nam: DBL Octreotide 0.1mg/ml (Octreotide (dưới dạng Octreotide acetate) 0,1mg)	PIC/S GMP	69266	14/05/2018	14/05/2019	Health Products and Food Branch Inspectorate (HPFBI), Canada	1	
5	Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	Vetter Pharma-Fertigung Schützenstr. 87 und 99-101, 88212 Ravensburg, 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. * Thuốc sinh học: sản phẩm có nguồn gốc từ huyết tương (plasma); thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học (chứa hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2018_0067	23/05/2018	17/05/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
6	PT. Boehringer Ingelheim Indonesia	Jalan (hoặc: Jl.) Lawang Gintung 89 Bogor, Indonesia	* Thuốc không vô trùng, không chứa kháng sinh β -Lactam, thuốc tránh thai, hormon sinh dục và chất kim tế bào: viên nén; viên nén bao	PIC/S GMP	4801/CPOB/A/X/16	28/10/2016	23/12/2021	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia		2
			* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng		4802/CPOB/A/X/16					
7	Oncotec Pharma Produktion GmbH	Am Pharmapark, 06861 Dessau -Roßlau (hoặc Dessau -Rosslau), Germany.	* Sản phẩm: Medoxa 5mg/ml powder for solution for infusion Tên tại Việt Nam: Bột đông khô pha dịch truyền tĩnh mạch Oxaliplatin Medac (Oxaliplatin 150mg).	EU GMP	DE_ST_01_GMP_2017_0007	15/02/2017	26/11/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức (Sachsen-Anhalt)	1	
	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate m.b.H. (Cơ sở đóng gói thứ cấp)	Theaterstraße (hoặc: Theaterstrasse) 6, 22880 Wedel, Germany		EU GMP	DE_SH_01_GMP_2016_0049	12/12/2016		Cơ quan thẩm quyền Đức (State Social Services Agency Schleswig-Holstein)		
8	Patheon Inc. (Cơ sở sản xuất)	2100 Syntex Court Mississauga, Ontario, Canada, L5N 7K9	* Sản phẩm: Viên nén Eplclusa (Sofosbuvir 400mg; Velpatasvir 100mg).	Canada-GMP	69496	18	19	Cơ quan thẩm quyền 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
	Gilead Sciences Ireland UC (Cơ sở đóng gói thứ cấp và xuất xưởng)	IDA Business and Technology Park, Carrigtohill, Co. Cork-Ireland.				06/06/20	06/06/20			
9	Glenmark Pharmaceuticals Limited	Plot No. S-7, Colvale Industrial Estate, Colvale, Bardez, Goa - 403 513, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén * Sản phẩm cụ thể: - Olazax Disperzi, Orodispersible tablet - Olazax, Tablet - Olanzapine Glenmark, Tablet - Olanzapine Glenmark Europe, Orodispersible tablet	EU GMP	sukls287066/2017	08/06/2018	08/02/2021	State Institute for Drug Control (SÚKL), Czech Republic		2
10	DELPHARM DIJON	6 boulevard de l'Europe, QUETIGNY, 21800, France	* Sản phẩm: Viên nang Ercefuryl 200mg (Nifuroxazide 200mg), capsule	EU GMP	009731	30/03/2017		French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
11	Mega Lifesciences Australia Pty Ltd (Cơ sở sản xuất, đóng gói và xuất xưởng)	60 National Avenue PAKENHAM VIC 3810 Australia	* Sản phẩm: Thuốc bột uống Flexsa 1500 (Glucosamin sulfate 2 KCl, 1500mg Glucosamin sulfate)	PIC/S GMP	18/0984			Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia		2
	Mega Lifesciences Public Company Limited (Cơ sở kiểm nghiệm (phép thử vi sinh, hóa học và vật lý))	384 Moo 4 Soi 6 Bangpoo Industrial Estate Pattana 3 Road Phraeska Mueang Samutprakarn 10280 Thailand				17/07/2018				

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	Mega Lifesciences Public Company Limited	Mega Lifesciences Public Company Limited, Plant 1 384, Soi 6, Bangpoo Industrial Estate, Pattana 3 Road, Moo 4, Phraeksa, Mueang, Samutprakarn 10280, Thailand	* Thuốc không vô trùng: Viên nang mềm. Sản phẩm cụ thể: - Viên nang Vitamin E 600; - Viên nang mềm gelatin Alfalcalcidol 0,25 µg/1,0 µg/0,5 µg; - Viên nang mềm gelatin Ibuprofen 200 mg/400 mg (Tên lưu hành tại Việt Nam: Gofen 400 clearcap)/600 mg; - Viên nang Ursodeoxycholic acid 250mg; - Viên nang mềm gelatin Ferrovit (Ferrous Fumarate 162mg + Folic Acid 0.75mg + Cyanocobalamin 0.0075mg).	EU-GMP	DE_NW_01_GMP_2017_1017	07/07/2017	24/06/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
13	Mega Lifesciences Public Company Limited	Mega Lifesciences Public Company Limited, Plant 2, 515/1, Soi 8, Bangpoo Industrial Estate, Pattana 3 Road, Moo 4, Praeksa, Mueang Samutprakarn 10280, Thailand	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; viên nang mềm Sản phẩm cụ thể: - Viên nén bao Doloteffin; - Viên nang cứng Korea Ginseng; - Viên nang Vitamin E 600; - Viên nang mềm gelatin Alfalcalcidol 0,25µg/ 1µg/0,5 µg; - Viên nang mềm gelatin Ibuprofen 200 mg/400 mg/600 mg; - Viên nang cứng URSOLIV 250mg (Ursodeoxycholic acid 250mg); - Viên nang mềm gelatin Ferrovit (Ferrous Fumarate 162mg + Folic Acid 0.75mg + Cyanocobalamin 0.0075mg).	EU-GMP	DE_NW_01_GMP_2017_1013	07/07/2017	26/06/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
14	Yoo Young Pharmaceutical Co., Ltd	33, Yongso 2-gil, Gwanghyewon-myeon, Jincheon-gun, Chungcheongbulk-do, Korea	* Thuốc tiêm * Viên nén; viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc cốm.	PIC/S GMP	2018-G1-1430	31/07/2018	17/04/2021	Daejeon Regional Office of Food & Drug Safety, Korea		2
15	Industria Farmaceutica Galenica Senese S.R.L	Via Cassia Nord, 351-53014 Monteroni D'arbia (SI), Italia	* 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	IT/67-1/H/2017	06/04/2017	27/05/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
16	Eriochem S.A	Route 12 km 452 (Zip Code 3107), of the City of Colonia Avellaneda, Paraná Department, Province Entre Ríos, Argentina Republic.	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng và thuốc tiệt trùng cuối: Bột đông khô pha tiêm chứa chất chống ung thư; dung dịch tiêm.	PICS GMP	20132014 000918 18	31/08/2018	31/08/2019	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
17	oncomed manufacturing a.s.	Karásek 2229/1b budova 02 Řečkovice 62100 Brno, Czech Republic	* Thuốc vô trùng chứa 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, dung dịch thể tích nhỏ	EU GMP	sukls96769/ 2017	07/09/2017	23/06/2020	State Institute for Drug Control (SÚKL), Czech Republic	1	
18	AstraZeneca AB	Freeze Dried and Genuair, Gärtunavägen, Södertälje, 151 85, Sweden (* Địa chỉ chung: Sodertalje, 15185, Sweden)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô. * Thuốc không vô trùng: Thuốc bột hít đa liều.	EU-GMP	6.2.1-2017- 061520	21/06/2018	07/12/2020	Swedish Medical Products Agency (MPA)	1	
19	Vetter Pharma-Fertigung GmbH&Co. KG	Vetter Pharma -Fertigung Mooswiesen 2, 88214 Ravensburg, 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. * Thuốc sinh học: Chế phẩm máu (sản phẩm dẫn chất từ huyết tương); sản phẩm miễn dịch; sản phẩm công nghệ sinh học (hormon hoặc chất có hoạt tính hormon), sản phẩm chiết xuất từ người hoặc động vật.	EU-GMP	DE_BW_01_ GMP_2018_ 0064	23/05/2018	12/04/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
20	J. Uriach y Compañia, S.A Cách ghi khác: J. Uriach and CIA, S.A	Avda. Cami Reial, 51-57, 08184 Palau - Solita i Plegamans (Barcelona), Spain	* Sản phẩm: + CILOSTAZOL KERN PHARMA 100mg COMPRIMIDOS EFG Tên tại Việt Nam: Viên nén PLETAZ 100mg (Cilostazol) + LEVETIRACETAM KERN PHARMA 500mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, Tên tại Việt Nam: Viên nén bao phim LERACET 500mg (Levetiracetam)	EU GMP	2018/00839 2018/00838	05/04/2018	05/04/2019	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
21	YOUNG IL PHARM/ Co., Ltd	6-1 Munhwa 12-gil, Jincheon-eup, Jincheon-gun, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Thuốc Viên nén; thuốc viên nang; thuốc bột; Sirô khô; viên nén bao phim; viên nén bao đường	PIC/S GMP	2018-G1-1441	01/08/2018	07/08/2020	Deajeon Regional Commissioner Food and Drug Administration, MFDS, Korea		2
22	LEO Laboratories Ltd	285 Cashel Road, Crumlin, Dublin 12, D12 E923, Ireland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dạng bào chế bán rắn. * Thuốc không vô trùng: Thuốc khung thấm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc phun mù; dạng bào chế bán rắn.	EU GMP	19383/M46	13-04-2018	07/02/2021	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
23	Takeda GmbH	Takeda (Werk Singen) Robert-Bosch-Str. 8, 78224 Singen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn; thuốc trứng đặt âm đạo.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2018_0079	04/07/2018	07/02/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức (Baden-Württemberg)	1	
24	Pierre Fabre Medicament Production	Aquitaine Pharm International 1, Avenue du Béarn, IDRON, 64320, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc đông khô (chứa hóc môn); dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào). + Thuốc tiết trùng cuối: Thuốc bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ (chứa hóc môn); * Thuốc sinh học: Thuốc công nghệ sinh học	EU -GMP	2018/HPF/FR/186	17-08-2018	27-04-2021	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
25	JW Pharmaceutical Corporation	56 Hanjin 1-gil, Songak-eup Dangjin-si, Chungcheongnam-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Thuốc viên nén; viên nang cứng; viên nén phân tán trong miệng. * Thuốc tiêm: Thuốc tiêm; thuốc bột pha tiêm; dung dịch rửa vết thương * Dung dịch thuốc nhỏ mắt. * Thuốc uống dạng lỏng: Dung dịch, si rô, hỗn dịch. * Thuốc sinh học: thuốc tiêm	PIC/S-GMP	2018-G1-1791	18/09/2018	18/06/2021	Daejeon Regional Food and Drug Administration, Korea		2
26	Sterling Drug (Malaya) Sdn Bhd	Lot. 89, Jalan Enggang, Ampang-Ulu Kelang Industrial Estate, 54200 Ampang Selangor, Malaysia	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc bột. + Thuốc viên nén.	PIC/S-GMP	727/18	20/06/2018	26/04/2021	National Pharmaceutical Control Bureau, Ministry of Health 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
27	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	348-3, Aza-suwa, Oaza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan	* Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Mydrin-P (Tropicamide 50mg; Phenylephrin hydroclorid 50mg)	Japan-GMP	CPP: 4256 Notification: 2522808000 275	16/11/2017	15/07/2021	Pharmaceutical safety and enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
28	Rentschler Biopharma SE (Cơ sở sản xuất và đóng gói sơ cấp)	Erwin-Rentschler-Straße 21, 88471 Laupheim, Germany	* Sản phẩm: Thuốc bột đông khô pha dung dịch tiêm truyền Spectrila (Asparaginase 10000U)	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2018_0003	31/01/2018	26/11/2018	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Medac Gesellschaft fur klinische Spezialpraparate mbH (Cơ sở đóng gói thứ cấp và xuất xưởng)	Theaterstraße 6, 22880 Wedel, Germany		EU-GMP	DE_SH_01_GMP_2016_0049	12/12/2016		Cơ quan thẩm quyền Đức		
29	GlaxoSmithKline Australia Pty Ltd	1061 Mountain Highway Boronia Vic (hoặc Victoria) 3155 Australia	Thuốc không chứa kháng sinh nhóm beta lactam, hormone, chống ung thư và độc tế bào: * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, thuốc dạng bơm (Insufflation); * Thuốc vô trùng: thuốc dung dịch, thuốc hỗn dịch, thuốc tiêm; thuốc nước uống.	PIC/S GMP	MI-2015-LI-12213-1	27/02/2018	12/10/2020	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
30	Laboratorios Leon Farma S.A	Poligono Industrial Navatejera, C/ La Vallina s/n, Villaquilambre-Leon, Spain	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng. * Thuốc không vô trùng chứa hóc môn và các hoạt chất có hoạt tính hóc môn: viên nang cứng; viên nang mềm, dạng bào chế bán rắn; viên nén, viên nén bao phim; vòng đặt âm đạo.	EU GMP	4208/18	11/04/2018	08/03/2021	Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha	1	
31	Pierre Fabre Medicament Production (Cơ sở sản xuất và đóng gói sơ cấp)	Aquitaine Pharm International, Avenue du Béarn, 64320, IDRON, France	* Sản phẩm: dung dịch thuốc tiêm Aloxi Solution for Injection (250 mcg palonosetron hydrochloride /lọ)	EU-GMP	02/18/1186 74	/2018		European Medicines Agency	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
	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. (Cơ sở đóng gói thứ cấp và xuất xưởng)	Damastown, Mulhuddart, Dublin 15, Ireland				22/03				
32	Steri-Pharma, LLC.	South West Street 429, Syracuse, NY 13202, United States	* Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha dung dịch tiêm truyền chứa kháng sinh nhóm betalactam.	EU-GMP	IT/GMP/E/01/2018	15/01/2018	22/09/2020	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
33	Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.P.A (Cơ sở sản xuất)	Via Licinio 11, 22036 Erba (Co) Italia	* Sản phẩm: thuốc bột và dung môi pha tiêm Gluthion 600mg/4ml ☑	EU GMP	IT/131-1/H/2017	07/07/2017	28/10/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Laboratorio Farmaceutico C.T S.R.L (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Via Dante Alighieri, 71-18038 Sanremo (IM), Italy		EU-GMP	IT/111-1/H/2018	23/04/2018	22/09/2020	Italian Medicines Agency (AIFA)		
34	Pymepharco Joint Stock Company	Pymepharco Joint Stock Company 166-170, Nguyen Hue Street, Tuy Hoa City, Phu Yen Province, Vietnam, Viet Nam	* Sản phẩm: thuốc bột pha tiêm Ceftriaxone EG 1g/10ml (Ceftriaxone 1g)	EU-GMP	II 23.2 (Bey) - 18/02(21)-B 55	06/07/2018	31/07/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
35	Denk Pharma GmbH & Co.KG	Göllstr. 1, 84529 Tittmoning, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén, viên nén bao phim.	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2018_0071	28/06/2018	22/03/2021	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
36	Exeltis İlaç San. Ve Tic. A.Ş.	Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi, Gaziosmanpaşa Mahallesi Fatih Bulvarı No:19/2, Çerkezköy-Tekirdağ, Turkey	* Thuốc đạn, thuốc trứng; * Thuốc kem, thuốc gel.	PIC/S - GMP	TR/GMP/2018/149	02/07/2018	01/05/2021	Turkish Medicines and Medical Devices Agency		2
37	Medochemie (Far East) Ltd., (Liquids and Semi-solids Facility)	No 10, 12 and 16, VSIP II-A, Street 27, Vietnam Singapore Industrial Park II-A, Vinh Tan commune, Tan Uyen town, Binh Duong province, Vietnam	* Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn (kem, mỡ, gel).	EU-GMP	MED09/2018/001	09/03/2018	14/12/2020	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus		2
38	Patheon Italia S.P.A. (Cơ sở sản xuất lọ thuốc bột, đóng gói thứ cấp và xuất xưởng)	Viale G.B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB), Italy	* Sản phẩm: Thuốc bột và dung môi pha dung dịch tiêm Zadaxin gồm 1 lọ bột (Thymosin alpha-1 1,6mg và tá dược) + 1 ống dung môi 1mL.	EU-GMP	IT/73-10/H/2017	02/05/2017		Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Alfa Wassermann S.P.A. (Cơ sở sản xuất ống dung môi)	Via Enrico Fermi, 1 - 65020 Alanno (PE), Italy		EU-GMP	IT/83-1/H/2016	23/03/2016		Italian Medicines Agency (AIFA)		
	Patheon Italia S.P.A. (Cơ sở sản xuất ống dung môi)	2 Trav. SX Via Morolense, 5 - 03013 Ferentino (FR), Italy		EU-GMP	IT/197-1/H/2016	08/09/2016		Italian Medicines Agency (AIFA)		
39	Laboratoires Expanscience	Rue des Quatre Filles, EPERNON, 28230, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng.	EU-GMP	2018/HPF/FR/165	12/07/2018	16/03/2021	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
40	Eczacıbaşı Monrol Nükleer Ürünler San. ve Tic. A.Ş.	Bariş Mah., Dr. Zekiacar Cad. No:1 (Tübitak Mam Teknoparki) Gebze Kocaeli, Turkey	* Sản phẩm: + Dung dịch tiêm tĩnh mạch MON.MIBG-123-Diagnostic 40-820 MBq. + Dung dịch tiêm tĩnh mạch MON.FDG (¹⁸ F) (Fluorodeoxyglucose). + Dung dịch tiêm tĩnh mạch MON.GALYUM-67 74 MBq/ml (Gallium-67 Citrate). + Dung dịch tiêm tĩnh mạch MON.TALYUM 2011 (Thallium Chloride) 37 MBq/ml. + MON.TEK ⁹⁹ Mo/ ⁹⁹ m Tc Generator Sodium Pertechnetate (⁹⁹ Tc) Sodium Molybdate (⁹⁹ Mo). + Viên nang MON.iYOT-131 037-7400 MBq (10µCi-200mCi) (Sodium Iodide (¹³¹ I)). + Dung dịch uống MON.iYOT-131 74 - 18500 MBq (Sodium Iodide (¹³¹ I)). + Dung dịch tiêm tĩnh mạch MON.MIBG- ¹³¹ I-Diagnostic 9-120 MBq/ml (¹³¹ I). + Dung dịch tiêm tĩnh mạch MON.MIBG- ¹³¹ I-Therapeutic 370-3700 MBq.	PIC/S GMP	TR/GMP/2018/105	29/05/2018	30/11/2020	Turkish Medicines and Medical Devices Agency (TMMDA)		2
41	Pharmachemie B.V.	Swensweg 5, HAARLEM, 2031GA, Netherlands	* Thuốc vô trùng chứa chất kim tế bào: + 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 chứa bột hít.	EU GMP	NL/H18/2003994	15/06/2018	08/02/2021	Health and Youth Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs, Netherlands	1	
42	S.C. ZENTIVA S.A.	Bulevardul theodor pallady 50, Sector 3, Bucharest, RO - 032266, Romania	* 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: Viên nang cứng; viên nén bao phim, viên nén bao, viên nén; pellet, viên nang chứa pellet.	EU-GMP	017/2018/RO	18/05/2018	01/03/2020	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania	1	
43	Sanofi Aventis, SA	Ctra. C35 La Batlloria a Hostalric, km 63,09, 17404 Riells I Viabrea (Girona), Spain	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén, viên nén bao (bao gồm cả thuốc chứa hormones hoặc chất có hoạt tính hormone;); Thuốc bột.	EU-GMP	NCF/1817/01/CAT	04/04/2018	02/03/2021	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
44	FARMAK JSC	Frunze Street 74, Kyiv, 04080, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ chứa hormon. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ chứa hormon. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nang mềm chứa hormon; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng chứa hormon; dạng bào chế bán rắn; viên nén chứa hormon; thuốc bột/cốm pha dung dịch uống. * Thuốc sinh học: Sản phẩm công nghệ sinh học (dung dịch thể tích nhỏ sản xuất vô trùng).	EU-GMP	UP/I-530-10/18-03/06	19/06/2018	22/12/2020	Agency for Medicinal Product and Medical Devices, Croatia		2
45	Nipro Pharma Corporation, Kagamiishi Plant	428, Okanouchi, Kagamiishi-machi Iwase-gun, Fukushima 969-0401, Japan	* Viên nén IRESSA Tablets 250.	Japan GMP	2001	10/07/2017	10/07/2022	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
46	ASTRAZENECA DUNKERQUE PRODUCTION	224 avenue de la Dordogne, DUNKERQUE, 59640, France	* Thuốc không vô trùng: Dạng bào chế có áp lực (bao gồm cả hỗn dịch nén áp lực dùng để hít)	EU-GMP	HPF/FR/33/2017	07/02/2017	05/02/2019	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
47	Huons Co., Ltd.	100 Bio valley-ro, Jecheon-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	- Thuốc uống dạng rắn: Viên nén, Viên nang, Viên nén nhai. - Thuốc tiêm. - Dung dịch Thuốc nhỏ mắt. - Thuốc uống dạng lỏng: Hỗn dịch, Siro.	PIC/S-GMP	2018-G1-1506	16/08/2018	16/05/2021	Daejeon Regional Office of Food and Drug Safety, Ministry of Food and Drug Safety Korea		2
48	PANPHARMA	ZI du Clairay, LUITRE, 35133, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc cấy ghép và dạng rắn (chứa kháng sinh nhóm beta lactam).	EU-GMP	2018/HPF/FR/158	20/06/2018	08/03/2021	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
49	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,	PIC/S GMP	2017/4714-INAME-587	01/03/2018	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
	Laboratorios Richmond S.A.C.I.F. (Cơ sở đóng gói)	Elcano No 4938. (Zip Code C1427CIU), of the City of Buenos Aires, Argentina	100mg). Tên tại Việt Nam: Oxaliplatin. + Dung dịch đậm đặc pha tiêm truyền Drifen (Paclitaxel 30mg, 100mg). Tên tại Việt Nam: Paclirich.		2016/5519-INAME-1918	01/03/2017	01/03/2017			
50	Menarini - Von Heyden GmbH	Leipziger Straße 7-13, 01097 Dresden, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nén (bao gồm viên nén giải phóng kéo dài); viên nén bao phim; thuốc cốm	EU-GMP	DE_SN_01_GMP_2018_0012	18/03/2018	28/03/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
51	Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Plant	Village: Bhud & Makhnu Majra, Tehsil: Baddi - 173205, Dist.: Solan (Himachal Pradesh (hoặc H.P.)), India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2018_0017	06/03/2018	14/02/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
52	S.A.L.F. SPA Laboratorio Farmacologico	Via G. Mazzini, 9- 24069 Cenate Sotto (BG), Italia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	IT/235-1/H/2017	21/12/2017	22/07/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
53	Pierre Fabre Medicament Production (hoặc Pierre Fabre Medicament Production-Idron) (Cơ sở sản xuất)	Aquitaine Pharm International 1, Avenue du Béarn, Idron, 64320 (hoặc F-64320 Idron) , France	* Sản phẩm: Bột pha dung dịch tiêm Velcade (Bortezomib 3,5mg)	EU -GMP	HPF/FR/070/2017	25/09/2017	29/08/2018	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
	Janssen Pharmaceutica NV (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Turnhoutseweg 30, Beerse, 2340 (hoặc B-2340 Beerse), Belgium		EU GMP	BE/GMP/2017/124	20/03/2018		Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium		

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
54	Clausen Laboratories S.A	3896 Artigas Boulevard, Montevideo, Oriental Republic of Uruguay	Bơm kim tiêm bơm sẵn với hoạt chất sinh học và công nghệ sinh học	PICS GMP	DI-2017-10921-APN-ANMAT#MS	20/10/2017	20/10/2019	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
55	Janssen Pharmaceutica NV	Turnhoutseweg 30, Beerse, 2340 (hoặc B-2340, Beerse), Belgium	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; thuốc nhỏ mắt.	EU GMP	BE/GMP/2017/124	20/03/2018	24/11/2020	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
56	Boryung Pharmaceutical Co., Ltd.	107, 109 Neungan-ro, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea.	* Thuốc uống: viên nén, viên nang, thuốc bột, thuốc cốm, viên hoàn; * Thuốc tiêm: dung dịch tiêm; thuốc bột pha tiêm; dung dịch tiêm truyền; dung dịch rửa phẫu thuật; * chế phẩm đặc biệt: + Thuốc chứa kháng sinh nhóm penicillin: viên nén, viên nang, syro khô; + Thuốc chứa kháng sinh nhóm cephalosporin: viên nén, viên nang, syro khô; bột pha tiêm, bột đông khô pha tiêm ; + Thuốc chứa hormon sinh dục: hỗn dịch uống; + Chất độc tế bào chống ung thư: viên nén, viên nang; dung dịch thuốc tiêm, bột đông khô pha tiêm.	PIC/S GMP	2018-D1-1712	20/07/2018	31/01/2020	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
57	Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	Industriestr. 3, 34212 Melsungen, Germany	Sản phẩm: + Dung dịch thuốc tiêm Deplin 600 mg (Alpha-Lipoic acid 600mg/24ml); + Dung dịch tiêm truyền Fanlodo (Levofloxacin hemihydrat 512,46mg/100ml); ☐	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2018_0090	05/07/2018	06/10/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Biokanol Pharma GmbH (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Kehler Str. 7, 76437 Rastatt, Germany		EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2017_0001	10/01/2017		Cơ quan thẩm quyền Đức		
58	Samyang Biopharmaceuticals Corporation	79, Sinildong-ro, Daedeok-gu, Daejeon, Republic of Korea	* Thuốc tiêm chứa chất độc tế bào chống ung thư	PIC/S-GMP	2018-G1-1324	16/07/2018	11/04/2021	Daejeon Regional Food of 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
59	Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH	Industriestr.3 34212 Melsungen, Germany	*Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn (không bao gồm thuốc vi lượng đồng căn), dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc vi lượng đồng căn.	EU GMP	DE_HE_01_ GMP_2018_ 0090	05/07/2018	23/05/2021	Cơ quan có thẩm quyền của Đức	1	
60	Octapharma AB	Lars Forssels gata 23, Stockholm, 11275, Sweden	Sản phẩm công nghệ sinh học (sản xuất thuốc từ tế bào người)	EU-GMP	5.9.1-2017- 023633	24/05/2017	08/09/2019	Medical Products Agency (MPA), Sweden	1	
61	Catalent Germany Eberbach GmbH (Cơ sở sản xuất)	Gammelsbacher Str.2, 69412 Eberbach, Germany	* Sản phẩm: Viên nang mềm Sandimmun Neoral (Ciclosporin 25mg)	EU-GMP	DE_BW_01_ GMP_2018_ 0072	11/06/2018	26/01/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Novartis Pharma Stein AG (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland		PIC/S GMP	18-0868	16/04/2018		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
62	Cilag AG	Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen, Switzerland	* Thuốc dạng lỏng: Dung dịch thuốc tiêm; ống tiêm đóng sẵn (bao gồm cả chứa hoạt chất sinh học). * Dạng bào chế rắn: Viên nang; viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả chứa hormon và chất có hoạt tính hormon).	PIC/s - GMP	18-0790	10/04/2018	30/11/2020	Swissmedic, Swiss Agency for Therapeutic Products	1	
63	Baxter Healthcare Corporation	Route 3 Km, 144.2, Guayama, Puerto Rico 00784 USA	* Sản phẩm: Dạng bào chế lỏng để hít Forane (Isoflurane, USP) Liquid for Inhalation, 250ml Tên tại Việt Nam: Aerrane	US-GMP	6UHW- DHMG	13/07/2018	12/07/2020	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
64	Patheon Inc. (Cơ sở sản xuất)	Toronto Region Operations, 2100, Syntex Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K9, Canada	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Tracleer (Bosentan 125 mg).	Canada- GMP	69773	/2018	/2019	Cơ quan thẩm quyền 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
	Actelion Pharmaceuticals Ltd (Cơ sở xuất xưởng)	Gewerbstrasse 12, 4123 Allschwil, Switzerland		EU-GMP		13/07	13/07			
65	Takeda Austria GmbH	St. Peter-Straße (hoặc St. Peter - Strasse) 25, 4020 Linz, Austria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc dạng rắn và cấy ghép * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật;	EU-GMP	INS-480050-0114-001 (1/8)	27/04/2017	31/03/2019	Austrian Federal Office for Safety in Health Care	1	
66	Sandoz GmbH - Organisationseinheit/Business Unit Biologics Technical Development and Manufacturing Drug Product Schafsteden (BTDM DPS)	Biochemiestraße 10, 6336 Langkampfen, Austria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; thuốc dạng rắn và cấy ghép; + Thuốc tiết trùng cuối: thuốc dạng rắn và cấy ghép; * Thuốc sinh học: Sản phẩm công nghệ sinh học; kháng thể đơn dòng	EU GMP	INS-482451-0051-001 (3/3)	27/04/2017	10/01/2021	Federal Office for Safety in Health Care, Austria	1	
67	Penmix Ltd.	33, Georimak-gil, Jiksan-eup, Seobuk-gu, Cheonan-si, Chungcheongnam-do, Republic of Korea	* Thuốc tiêm: + Thuốc tiêm, thuốc đông khô; + Thuốc chứa kháng sinh nhóm penicillin: Thuốc đông khô, thuốc tiêm bột; * Thuốc uống dạng rắn chứa kháng sinh nhóm penicillin: Viên nén, bột pha xi rô .	PIC/S-GMP	2018-G1-1648	29/08/2018	10/05/2021	Daejeon Regional Food of Drug Administration, Korea		2
68	Catalent Germany Eberbach GmbH (Cơ sở sản xuất)	Gammelsbacher Str. 2, 69412 Eberbach, Germany	* Sản phẩm: + Viên nang Rocaltrol (Calcitriol 0,25 mcg);	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2018_0072	11/06/2018	26/01/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	17-0015	03/04/2017		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		

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	Kyung Dong Pharm. Co., Ltd	224-3 Jeyakdanji-ro, Yanggam-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Viên nén, viên nang cứng, viên nang mềm, viên nén bao phim, viên nén bao đường; * Thuốc tiêm bột (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); Thuốc đông khô pha tiêm; dung dịch thuốc tiêm.	PICS GMP	2018-D1-1998	29/08/2018	13/07/2019	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
70	Dr. Reddy's Laboratories Limited FTO Unit 3	Survey No. 41, Bachupally Village, Qutubullapur Mandal, Ranga Reddy District, Telangana, IN-500 090, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng.	EU GMP	UK GMP 8512 Insp GMP 8512/17970-0009	04/08/2016	22/02/2019	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
71	Korea Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd.	27, Jeyakongdan 3-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc viên nén; viên nang; thuốc bột; dung dịch thuốc uống; thuốc hít dạng rắn.	PICS-GMP	2018-D1-1027	03/05/2018	23/04/2020	Gyeongin of Food and Drug Safety, Korea		2
72	Dong -A ST Co., Ltd	(N-dong, B-dong Section 2) 493, Nongong-ro, Nongong -Eup, Dalseong-gun, Daegu, Korea Rep., Republic of Korea	Sản phẩm sinh học: Thuốc tiêm ADN tái tổ hợp, vắc xin tiêm.	PIC/S GMP	2018 -E1-0140	05/09/2018	25/07/2021	Daegu Regional Office of Food & Drug Safety, Korea		2
73	F. Hoffmann-La Roche Ltd (Cơ sở sản xuất)	Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland	Sản phẩm: viên nén bao phim Bonviva (Ibandronic acid 150mg)	EU-GMP	16-2108	14/12/2016	10/11/2019	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		EU-GMP	17-0015	03/04/2017				
74	Korea United Pharm. Inc.	25-23, Nojanggongdan-gil, Jeondong-myeon, Sejong-si, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nang; viên nhai. * Thuốc tiêm: thuốc tiêm; bột đông khô pha tiêm; bột pha tiêm. * Thuốc chứa kháng sinh nhóm Penicillin: Viên nén; viên nang; bột pha sirô.	PICS GMP	2018-G1-1658	29/08/2018	07/06/2021	Daejeon Regional Food and Drug Administration		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
75	Panpharma	10 rue du Chênot, Parc d'Activité du Chênot, BEIGNON, 56380, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc cấy ghép và dạng rắn (chứa kháng sinh non β -lactam, chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	HPF/FR/267/2016	18/11/2016	28/09/2019	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
76	XL Laboratories Private Limited	E -1223, Phase-1, Extn. (Ghatal), RIICO Industrial Area, Bhiwadi, Rajasthan, 301019, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; gói bột pha dung dịch uống	EU GMP	OGYÉI/1386 0-6/2017	23/08/2017	12/05/2020	National Institute of Pharmacy and Nutrition, Hungary		2
77	Atlantic Pharma - Produções Farmacêuticas, S.A.	Rua da Tapada Grande, nº 2, Abrunheira, Sintra, 2710-089, Portugal	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột và thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn; viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	F036/S1/MH/001/2018	26/06/2018	07/12/2020	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal	1	
78	AbbVie Inc.	1401 Sheridan road, North Chicago, IL 60064, USA	* Sản phẩm: Survanta® (beractant) Intratracheal Suspension 25 mg/ 1 ml; Tên tại Việt Nam: Hỗn dịch Survanta (phospholipids 25 mg/ml).	U.S. CGMP	HWYR-DQJ9	23/07/2018	22/07/2020	United States Food and Drug Administration	1	
79	Egis Pharmaceuticals Plc Site 3	Mátyás király út 65., Körmend, 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 kim tế bào), viên nén bao phim.	EU GMP	OGYÉI/2087 7-7/2018	02/07/2018	04/05/2021	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary	1	
80	Macarthy's Laboratories Limited T/A Martindale Pharma	Bampton Road, Harold Hill, Romford, RM38UG, United Kingdom.	* 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: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc đạn; viên nén; viên nang cứng.	EU GMP	UK MIA 1883 Insp GMP/GDP 1883/2700-0046	06/02/2018	28/11/2020	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
81	PMG Pharm Co., Ltd.	59, Gyeongje-ro, Siheung-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nang cứng.	PIC/S GMP	2018-D1-0029	04/01/2018	26/07/2020	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
82	Guju Pharm. Co., Ltd.	5, Deokjeoljegi-gil, Jeongnam-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc bột. * Thuốc tiêm: Dung dịch; bột đông khô pha tiêm. * Thuốc uống dạng lỏng: Sirô; thuốc uống dạng lỏng.	PIC/S-GMP	2018-D1-1092	14/05/2018	17/02/2019	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
					2018-D1-1246	30/05/2018				
83	Mother's Pharmaceutical Co., Ltd.	18 Gongdan 6-ro 24-gil, Jillyang-eup, Gyeongsang-si Gyeongsangbuk-do, Republic of Korea	Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nang.	PIC/S-GMP	2018-E1-0051	04/06/2018	17/10/2019	Daegu Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
84	Baxalta US Inc.	25212, W. Illinois Route 120, Round Lake, IL 60073, USA	* Sản phẩm Albumin (Human), USP, 20% Solution, Flexbumin 20%.	US-GMP	HMHG-YGQ3 WHO	27/06/2018	26/06/2020	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
85	Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG (Cơ sở sản xuất)	Schutzenstrasse 87 and 99-101, 88212 Ravensburg, Germany	* Sản phẩm: Humira Solution for Injection (Adalimumab 40mg/0,8ml). Tên lưu hành tại Việt Nam: Dung dịch tiêm Humira (Adalimumab 40mg/0,8ml).	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2018_0067	23/05/2018	23/11/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức (Baden-Württemberg)	1	
	AbbVie Biotechnology GmbH (Cơ sở xuất xưởng)	Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Germany		EU-GMP	DE_RP_01_GMP_2016_0064	06/12/2016		Cơ quan thẩm quyền Đức		
86	POOYESH DAROU Co.	Noavari 18 St., Pardis Technology Park, 15 km Abali Road, Tehran, Iran	* Thuốc tiêm vô trùng: + Peginterferon alfa-2a 180µg Prefilled Syringe; + Filgrastim 30 MIU Prefilled Syringe; + Pegfilgrastim 6mg, 3mg Prefilled Syringe; + Erythropoietin alfa 2000, 4000, 10000, 20000 IU Prefilled Syringe; + Erythropoietin beta 2000 IU Prefilled Syringe; + Enoxaparin 4000, 6000, 8000 IU Prefilled Syringe.	PIC/S GMP	665/39072	24/07/2018	03/07/2021	Iranian Food and Drug Administration (IFDA)		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
87	Pharbil Waltrop GmbH	Pharbil Waltrop GmbH Im Wirrigen 25 45731 Waltrop, Germany	* Thuốc không vô trùng: - Thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc bán rần; Pellets; thuốc cốm; viên nén. - Thuốc chứa hormon: viên đặt âm đạo.	EU-GMP	DE_NW_05-GMP_2018_0009	07/03/2018	16/11/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
88	Teva Czech Industries s.r.o	Ostravská 305/29, Komárov 747 70 Opava, - Czech Republic	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng chứa chất kim tế bào; Viên nang mềm chứa chất ức chế miễn dịch; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng chứa hormon; Thuốc uống dạng lỏng chứa chất ức chế miễn dịch; Viên nén chứa chất kim tế bào, hoạt chất có hoạt tính cao và hormon.	EU-GMP	sukls238001/2016	07/02/2017	11/11/2019	State institute for drug control, Czech Republic.	1	
89	Sanofi Winthrop Industrie	1 rue de la Vierge, Ambarès et Lagrave, Carbon Blanc, 33565, France	Sản phẩm: Dung dịch thuốc tiêm Cordarone 150mg/3ml (Amiodarone Hydrochloride 150mg/3ml)	EU-GMP	019171	28/05/2018		Chambre de Commerce et d'Industrie de Région Paris Ile-de-France	1	
90	Sanofi Winthrop Industrie	1 rue de la Vierge, Ambarès et Lagrave, Carbon Blanc, 33565, France	Sản phẩm: Viên bao phim DuoPlavin (75 mg Clopidogrel dạng hydrogen sulfate và 75mg hoặc 100 mg acetylsalicylic acid)	EU-GMP	03/18/119950	08/05/2018		European Medicines Agency	1	
91	AstraZeneca AB SE-15185 Sodertalje, Sweden	PET Packaging, Gartunavagen, Sodertalje, 15185, Sweden	Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; pellet, thuốc cốm; viên nén.	EU-GMP	5.9.1-2018-062196	14/08/2018	04/12/2018	Swedish Medical Products Agency (MPA)	1	
92	Denk Pharma GmbH Co. KG	Denk Pharma GmbH & Co. KG Göllstr. 1, 84529 Tittmoning, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim).	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2018_0071	28/06/2018	22/03/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
93	Merck Sharp & Dohme Corp. (Cơ sở sản xuất lọ vắc xin)	770 Sumneytown Pike, PO Box 4, West Point, PA 19486, USA	* Sản phẩm: Vắc xin M-M-R®II (Measles, Mumps and Rubella Virus Vaccine Live, MSD); Tên lưu hành tại Việt Nam: Vắc xin M-M-R®II (Virus sởi ≥ 1000 CCID50; Virus quai bị ≥ 12500 CCID50; virus rubella ≥ 1000 CCID50).	EU-GMP	NL/H 16/1009483	29/05/2017	13/10/2019	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Jubilant HollisterStier LLC (Cơ sở sản xuất dung môi)	3525 North Regal Street Spokane, 992074, United States	* Sản phẩm: Vắc xin VARIVAX® (Varicella Virus Vaccine Live - Oka/Merck)	EU-GMP	UK GMP 4737 Insp GMP 4737/15674-0010	13/04/2017		Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		

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 và xuất xưởng)	Waarderweg, 39, Haarlem, 2031 BN, Netherland		EU GMP	NL/H 17/2002429	16/02/2018		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
94	Merck Sharp & Dohme Corp. (Cơ sở sản xuất lọ vắc xin)	770 Sumneytown Pike, PO Box 4, West Point, PA 19486, USA	* Sản phẩm: Vắc xin Gardasil, mỗi liều 0,5ml chứa 20mcg protein L1 HPV6, 40mcg protein L1 HPV11, 40mcg protein L1 HPV16, 20mcg protein L1 HPV18,	EU GMP	NL/H 16/1009483	29/05/2017	13/10/2019	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	
	Merck Sharp & Dohme B.V (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Waarderweg, 39, Haarlem, 2031 BN, Netherland		EU GMP	NL/H 17/2002429	16/02/2018		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
95	Aurobindo Pharma Ltd Unit VI, Blocks D and E	Sy. No. 329/39 & 329/47, Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District Telangana State, 502307, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (Cephalexin); thuốc bột pha hỗn dịch uống (Cefalexin, Cefprozil, Cefpodoxime proxetil); viên nén (Cefuroxime, Cefalexin, Cefixime, Cefprozil, Cefpodoxime proxetil).	EU-GMP	000085/06.0 8.02.00/2016	14/08/2018	26/04/2021	Finnish Medicines Agency (FIMEA)		2
96	Aurobindo Pharma Limited Unit XII	Survey Number 314, Bachupally (Village), Quthubullapur (mandal), R.R. District, Hyderabad, Telangana State, 500 090, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; thuốc bột pha tiêm/tiêm truyền (chứa Amoxicillin Sodium; Ampicillin Sodium; Ampicillin & Sulbactam; Flucloxacillin Sodium; Piperacillin/Tazobactam). * Thuốc không vô trùng: viên nén (chứa Flucloxacillin; Phenoxymethyl penicillin; Pivmecillinam (Penomax)); viên nang cứng (chứa Amoxicillin; Cloxacillin; Flucloxacillin, Dicloxacillin); thuốc rắn khác: thuốc bột pha hỗn dịch uống (chứa Amoxicillin; Co-amoxiclav; Flucloxacillin); viên bao phim (chứa Co-amoxiclav).	EU-GMP	000308/06.0 8.02.00/2017	14/08/2018	20/04/2021	Finnish Medicines Agency (FIMEA)		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
97	Upsa Sas	304 avenue du Docteur Jean Bru, AGEN, 47000, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc bán rắn; thuốc đặt; thuốc uống dạng lỏng; viên nén.	EU GMP	HPF/FR/268/2016	17/11/2016	18/12/2018	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
98	Glaxo Wellcome S.A (Cơ sở đóng gói)	Avda. De Extremadura, 3. Poligono Industrial Allenduero, 09400-Aranda de Duero. (Burgos), Spain. (* Cách ghi khác: Avda. De Extremadura no 3, 09400 Aranda de Duero. (Burgos), Spain)	* Thuốc viên nén bao phim Revolade 12,5 mg; Revolade 25mg; Revolade 50mg (Eltrombopag 12.5 mg; 25mg; 50mg); Votrient 200mg; Votrient 400mg (Pazopanib 200mg; 400mg)	EU-GMP	3167/16	13/10/2016	09/05/2019	Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha	1	
	Glaxo Operations UK Ltd (Trading as Glaxo Wellcome Operations) (Cơ sở sản xuất)	Priory Street, Ware, Hertfordshire, SG12 0DJ, United Kingdom		EU-GMP	UK MIA 4 Insp GMP/IIMP 4/15159-0026	09/02/2018		Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		
99	Hanmi Fine Chemical Co. Ltd (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	59, Gyeongje-ro, Siheung-si, Gyeonggi-do, Korea	* Sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Ceftazidime Kabi 0,5g; Ceftazidime Kabi 1g; Ceftazidime Kabi 2g	EU-GMP	FT063/SA/001/2018	19/03/2018	14/07/2020	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal		2
	Labesfal - Laboratorios Almiro, S.A (Cơ sở sản xuất thành phẩm và xuất xưởng)	Zona Industrial do Lagedo, Santiago de Besteiros, 3465-157, Portugal		EU-GMP	F010/S1/MH/002/2017	28/07/2017		National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal		
100	Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A (Pharmaceutical Works Polpharma S.A.)	ul. Ozarowska 28/30, 05-850 Ozarów Mazowiecki, Poland	* Thuốc không vô trùng; Viên nén, viên nén bao phim chứa cephalosporins	EU GMP	GIF-IW-400/0105_01_01/04/2017	05/09/2017	23/06/2020	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	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	Lek S.A	ul. Podlipie 16, 95-010 Stryków, Poland	* Thuốc không vô trùng: Viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim).	EU-GMP	IWZJ.405.43.2018.MG.2	10/04/2018	12/01/2021	Chief Pharmaceutical Inspector	1	
102	MSD International GmbH T/A MSD Ireland (Carlow)	Dublin Road, Carlow, Co. Carlow, Ireland	* Sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền tĩnh mạch Keytruda (Pembrolizumab 100mg/4ml)	EU-GMP	18380/M11312/00001	13/03/2018	03/12/2018	Health Products Regulatory Authority, Ireland	1	
	Schering-Plough Labo NV	Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, 2220, Belgium		EU GMP	BE/GMP/2015/111	08/03/2016		Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium		
103	Square Pharmaceuticals Limited	Dhaka Unit, Kaliakoir, 1750 Gazipur, Bangladesh	* Thuốc không vô trùng: ; viên nén (bao gồm cả thuốc chứa cephalosporin);viên nang cứng; thuốc dạng xịt có áp lực	PIC/S GMP	M023/18	04/05/2018	07/02/2021	National Pharmaceutical Regulatory Agency (NPRA), Ministry of Health, Malaysia		2
104	Fresenius Kabi France	6 rue du Rempart, Louviers, 27400, 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	2018/HPF/FR/099	12/04/2018	24/11/2020	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
105	Frosst Iberica, S.A. (Cơ sở sản xuất)	Via Complutense, 140, Alcala de Henares 28805 (Madrid) - Spain	* Sản phẩm: Thuốc viên nén bao phim ARCOXIA 60mg (Etoricoxib 60mg); ARCOXIA 90mg (Etoricoxib 90mg); ARCOXIA 120mg (Etoricoxib 120mg).	EU-GMP	ES/044HVI/17	05/04/2017		Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
	Merck Sharp & Dohme Limited	Shotton Lane, Cramlington, Northumberland, NE23 3JU, UK		EU GMP	CPP10156269 CPP10156270 CPP10156271	19/07/2018		Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		
106	SMB Technology S.A. (Cơ sở sản xuất)	zoning industriel, rue du Parc Industriel 39, 6900 Marche - en- Famenne, Belgium	* Sản phẩm: Viên nén sủi Algotra 37,5mg/325 mg (Paracetamol 325 mg, Tramadol hydrochlorid 37,5 mg).	EU GMP	BE/GMP/2018/036	22/05/2018		Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), 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
	Mallinckrodt Inc. (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm paracetamol-povidone (compap PVP3))	Greenville, US, Louis Latzer Drive 100, IL 62246, USA		US-GMP	000020	28/05/2018				
107	MSD International GmbH (Singapore Branch) (Cơ sở sản xuất)	21 Tuas South Avenue 6, Singapore 637766, Singapore	* Sản phẩm: Thuốc viên nén Vytorin 10mg/10mg; 10mg/20mg; 10mg/40mg (Ezetimibe 10mg/Simvastatin 10mg; Ezetimibe 10mg/Simvastatin 20mg; Ezetimibe 10mg/Simvastatin 40mg).	PIC/S-GMP	MLMP11000 13	22/11/2017	12/12/2018	Health Sciences Authority (HSA), Singapore		2
	PT. Merck Sharp Dohme Pharma Tbk (Cơ sở đóng gói)	Jl. Raya Pandaan Km. 48, Pandaan, Pasuruan, Jawa Timur, Indonesia			5141/CPOB/A/II/18	21/02/2018		National Agency for Drug and Food Control Indonesia (NADFC)		
108	Mipharm S.P.A	Via Bernardo Quaranta, 12 -20141 Milano (MI), Italy	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng (chứa corticosteroid và các hormon khác, không bao gồm hormon sinh dục); thuốc bột và thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn (chứa hormon corticosteroid); thuốc đặt; viên nén (chứa hormon corticosteroid và hormon sinh dục). * Sản phẩm sinh học: Viên nang cứng chứa chất chiết từ động vật.	EU-GMP	IT/96-1/H/2018	09/04/2018	25/01/2021	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
109	Mipharm S.P.A	Via Bernardo Quaranta, 12 -20141 Milano (MI), Italy	* Thuốc hỗn dịch xịt mũi Eu-Fasrmome (Mometasone furoate 50mcg/ actuation nasal spray)	EU GMP	10044	30/11/2016		Bulgarian Drug Agency	1	
110	Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH	Industriestr.3 34212 Melsungen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn (không bao gồm vi lượng đồng căn), dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc vi lượng đồng căn	EU GMP	DE_HE_01_GMP_2018_0090	05/07/2018	23/05/2021	Cơ quan có thẩm quyền của 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
111	Limited liability company "PharmIdea" (LLC PharmIdea)	4 Rupnicu Str., Olaine, Olaine district, LV-2114, Latvia	* Sản phẩm bột pha dung dịch tiêm Bortezomid PharmIdea 3,5mg	EU GMP	15-6/55	16/04/2018		State Agency of Medicines (ZVA), Latvia	1	
112	Daewoong Pharmaceutical Co., Ltd.	35-14, Jeyakongdan 4-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Korea	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc uống dạng rắn: viên nén; viên nén bao phim; viên nang cứng; thuốc bột; siro khô; + Thuốc uống dạng lỏng: siro; dung dịch; nhũ dịch; hỗn dịch; * Thuốc sinh học: thuốc tiêm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng.	PIC/S-GMP	MFDS-3-F-1289-2-2018-21	11/06/2018	28/03/2021	Gyeongin Regional Commissioner Food and Drug Administration		2
113	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; thuốc bán rắn; viên nén. * Thuốc sinh học: Nystatin (Thuốc kem Timodine);	EU-GMP	UK MIA 63 Insp GMP 63/17092-0037	19/10/2017	11/09/2020	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
114	Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	Vetter Pharma-Fertigung Schützenstr. 87 und 99-101, 88212 Ravensburg, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: chế phẩm từ huyết tương; thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2018_0067	23/05/2018	17/05/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
115	AstraZeneca AB	PET Multipurpose, Gartnavagen, Sodertalje, 151 85, Sweden (địa chỉ chung: SE-15185 Sodertalje, Sweden)	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; thuốc pellet; thuốc cốm; viên nén bao phim Osimertinib 40, 80mg.	EU-GMP	5.9.1-2018-033539	20/06/2018	31/12/2018	Medical Products Agency (MPA), Sweden	1	
116	Laboratories Merck Sharp & Dohme Chibret	Route de Marsat, Riom, Clermont-Ferrand Cedex 9, 63963, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; * Sản phẩm sinh học: sản phẩm miễn dịch; sản phẩm công nghệ sinh học.	EU-GMP	2018/HPF/FR/021	17/01/2018	24/04/2020	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
117	Patheon Manufacturing Services, LLC (Cơ sở sản xuất)	5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, NC, NC (hoặc North Carolina) 27834, USA	* Sản phẩm: Dung dịch tiêm Bridion Solution for injection (Sugammadex 100mg/ml; 10 vials of 2 ml or 5 ml)	EU-GMP	NL/H 15/1005102 A	10/12/2016	06/11/2018	European Medicines Agency	1	
	N.V. Organon (Cơ sở đóng gói)	Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, The Netherlands			NL/H 16/1010471 C	26/03/2017		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
118	Farmea	10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orgemont, Angers, 49000, France	*Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; thuốc cốm; dạng bào chế bán rắn; thuốc đặt; viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	2018/HPF/FR/064	06/03/2018	21/05/2020	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
119	Balkanpharma - Razgrad AD	68 Aprilsko vastanie Blvd., Razgrad 7200, Bulgaria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dạng bào chế bán rắn (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); thuốc bột pha dung dịch tiêm (kháng sinh nhóm Cephalosporin). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; dạng bào chế bán rắn; viên nén (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); thuốc bột pha hỗn dịch uống.	EU-GMP	BG/GMP/2018/126	10/07/2018	11/05/2021	Bulgarian Drug Agency	1	
120	Biosidus S.A.	Av. De los Quilmes 137, Bernal Oeste, Quilmes, 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 kim tế bào, chất có hoạt tính hormon); bột pha hỗn dịch uống chứa hoạt chất có nguồn gốc sinh học.	PICS GMP	20132014001126 18	07/08/2018	07/08/2019	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
121	Merck Sharp & Dohme Corp.	770 Sumneytown Pike, PO Box 4, West Point, PA 19486, USA	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng. * Sản phẩm sinh học: sản phẩm miễn dịch; sản phẩm công nghệ sinh học.	EU-GMP	NL/H 16/1009483	29/05/2017	13/10/2019	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	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	Merck Serono S.A.	* Succursale d'Aubonne, Zone Industrielle de l'Ouriettaz, 1170 Aubonne, Thụy Sĩ * Centre Industriel, 1267 Coinsins, Thụy Sĩ	* Sản phẩm sinh học sản xuất theo công nghệ tái tổ hợp, lai ghép và kháng thể đơn dòng: + Dạng bào chế rắn sản xuất vô trùng: bột pha tiêm (lọ; ampoule); + Dạng bào chế lỏng sản xuất vô trùng: dung dịch tiêm (lọ; cartridge; bơm tiêm). * Dung môi: + Sản xuất tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ (lọ; bơm tiêm).	PIC/S-GMP	18-0578	12/03/2018	06/10/2020	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
123	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/2018/015	19/06/2018	18/01/2021	Federal Agency for Medicines and Health Products, Belgium		2
124	Boehringer Ingelheim Ellas A.E	5th km Paiania-Markopoulo, Koropi Attiki, 19400, Greece (* cách ghi khác: 5th km Paiania-Markopoulo, 19400 Koropi, Greece	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén. * Thuốc dược liệu.	EU-GMP	24076/11-4-2018	30/04/2018	02/03/2021	National Organization for Medicines, Greece	1	
125	Qilu Pharmaceutical Co. Limited	No. 317, Xinluo road, High-tech zone, Jinan, Shandong province, CN-250101, China	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	UK GMP 23083 Insp GMP 23083/1880 916 -0002	17/02/2017	21/11/2019	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
126	LABORATORIO REIG JOFRE, SA	Gran Capità, 10, 08970 Sant Joan Despí (Barcelona), Spain	<p>* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (bao gồm cả thuốc chứa hormon hoặc các chất có hoạt tính hormon); Dung dịch thể tích nhỏ (chứa hormon hoặc các chất có hoạt tính hormon); + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ;</p> <p>* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng (chứa hormon hoặc các chất có hoạt tính hormon); thuốc uống dạng lỏng (chứa hormon hoặc các chất có hoạt tính hormon); dạng bào chế bán rắn (chứa hormon hoặc các chất có hoạt tính hormon); thuốc đặt; viên nén (chứa hormon hoặc các chất có hoạt tính hormon).</p> <p>* Thuốc sinh học (không bao gồm hoạt động với vi sinh vật sống hoặc nuôi cấy tế bào): Chế phẩm miễn dịch; chế phẩm công nghệ sinh học; chế phẩm tách từ người hoặc động vật.</p> <p>* Thuốc dược liệu.</p>	EU-GMP	NCF/1840/01/CAT	18/07/2018	20/04/2021	Ministry of Health of Government of Catalonia - Spain	1	
127	BIOFARM Sp. z o.o.	BIOFARM Sp. z o.o. ul. Walbrzyska 13, 60-198 Poznan, POLAND	<p>* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; thuốc cốm</p> <p>* Thuốc dược liệu.</p>	EU GMP	IWZJ.405.14.2017.MG.2 WTC/0060_01_02/246	08/12/2017	15/09/2020	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
128	Jeil Pharmaceutical, Co., Ltd.	7 Cheonggangchang-ro, Baegam-myeon, Cheoin-gu, Yongin-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	<p>* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nén bao phim; viên nang; thuốc cốm.</p> <p>* Thuốc tiêm; thuốc tiêm truyền.</p> <p>* Thuốc yêu cầu đặc biệt: Bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm Carbapenem; Thuốc độc tế bào (viên nén, viên nén bao phim, viên nang, thuốc cốm).</p>	PIC/S GMP	2018-D1-1990	29/08/2018	17/05/2020	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
129	Ahngook Pharmaceutical Co., Ltd.	40, Jeyakongdan 1-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	<p>* Thuốc không vô trùng: + Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nang; thuốc bột. + Thuốc uống dạng lỏng: Sirô</p>	PIC/S-GMP	2018-D1-2043	05/09/2018	21/03/2021	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	
130	Sanofi Winthrop Industrie	1 rue de la Vierge, Ambarès et Lagrave, 33565, Carbon Blanc, France (* Cách ghi khác: 1 rue de la Vierge, Ambarès et Lagrave, 33565 CARBON BLANC Cedex, France)	* Sản phẩm: + Viên nén bao phim Depakine chrono 500 mg, prolonged-release scored film-coated tablets (Natri Valproate 500 mg);	EU-GMP	014700	11/12/2017		National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1		
			+ Viên nén Cordarone 200 mg, scored tablet (Amiodarone hydrochloride 200mg); Tên thương mại: Cordarone.		012761	10/07/2017					
			+ Viên nén bao phim Aprovel Film-coated tablet (Irbesartan 75 mg, 150 mg hoặc 300 mg)		05/17/112700	12/09/2017					European Medicines Agency
			+ Viên nén bao phim Plavix Film-coated tablets (Clopidogrel (as hydrogen sulphate) 75 mg hoặc 300 mg),		05/18/120491	29/05/2018					
			+ Viên nén bao phim CoAprovel Film-coated tablet (Irbesartan/Hydrochlorothiazide; 150 mg/12,5 mg; 300 mg/12,5 mg hoặc 300 mg/25 mg).		07/17/114311	08/11/2017					
131	Delphar, Dijon	6 Boulevard de l'Europe, 21800 Quetigny, France	* Sản phẩm: Viên nén Primperan 10 mg (Metoclopramide hydrochloride tương đương Metoclopramide hydrochloride khan 10 mg).	EU GMP	009246	27/01/2017		French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1		
132	Aflofarm Farmacja Polska Sp. Z.o.o	133/151 Partyzancka Street, 95-200 Pabianice, Poland	* Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc kem; thuốc mỡ; gel; thuốc bột. * Thuốc từ dược liệu.	EU GMP	IWZJ.405.68.2018.MG.1 WTC/0108_03_01/138	07/06/2018	09/03/2021	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	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
133	Novartis Pharma Stein AG	Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc dạng lỏng sản xuất vô trùng hoặc tiệt trùng cuối: dung dịch tiêm, dung dịch tiêm truyền (bao gồm cả hoạt chất nhạy cảm hoặc hoạt tính cao; hormon) + Sản phẩm sinh học: Sản phẩm miễn dịch (chất gây dị ứng); sản phẩm sản xuất từ công nghệ tái tổ hợp, tế bào lai, kháng thể đơn dòng. + Thuốc dạng rắn sản xuất vô trùng: bột pha tiêm (bao gồm cả sản phẩm chứa hoạt chất nhạy cảm hoặc hoạt tính cao; hormon). + Sản phẩm sinh học: Sản phẩm miễn dịch (chất gây dị ứng); sản phẩm sản xuất từ công nghệ tái tổ hợp, tế bào lai, kháng thể đơn dòng.	PIC/S-GMP	18-0600	02/05/2018	31/01/2021	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
134	Remedina S.A.	23 Gounari & Areos Str., 13451 Kamatero, Greece	* Sản phẩm: + Bột pha dung dịch tiêm Receant (Cefuroxime 750mg); + Bột pha dung dịch tiêm Cefin(Ceftazidime 1000mg).	EU-GMP	3433 3435	23/01/2017		National Organization for Medicines (EOF), Greece	1	
135	Novartis Pharma Stein AG	Novartis Technical Operations Schweiz, Stein Solids, Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng chứa bột hít (bao gồm cả chất có hoạt tính cao; viên nén, viên nén bao phim, hệ điều trị qua da. ☐	PIC/S-GMP	18-0868	16/04/2018	26/01/2021	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	