

**BỘ Y TẾ  
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

**CỘNG HOÀ XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM  
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**

Số: /QLD-CL

Hà Nội, ngày tháng năm 2026

V/v bổ sung công bố kết quả đánh giá  
đáp ứng GMP của cơ sở sản xuất  
nước ngoài (Đợt 50)

Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố;
- Các cơ sở đăng ký, sản xuất, kinh doanh thuốc nước ngoài.

Tiếp theo Công văn số 684/QLD-CL ngày 02/3/2026 về việc công bố kết quả đánh giá đáp ứng GMP của cơ sở sản xuất nước ngoài (Đợt 50), Cục Quản lý Dược thông báo:

1. Căn cứ kết quả rà soát thông tin công bố về các vi phạm, không tuân thủ GMP trên cơ sở dữ liệu GMP của Liên minh châu Âu (EUDRA), Cục Quản lý Dược rút công bố EU-GMP của 02 cơ sở sau:

- Panacea Biotech Pharma Limited (địa chỉ: Village Malpur, Baddi, Distt.: Solan, [H.P] - 173205, India) đã được công bố Đợt 39 STT 42 (IDCC: 3294).
- Valpharma International S.p.A. (địa chỉ: Via G. Morgagni, 2 - 47864 Pennabilli (RN), Italy) đã được công bố Đợt 47 STT 138 (IDCC: 4188).

2. Nội dung trên sẽ được cập nhật trên Danh sách các cơ sở sản xuất thuốc, nguyên liệu làm thuốc tại nước ngoài đáp ứng Thực hành tốt sản xuất thuốc (GMP) được đăng tải trên Hệ thống dịch vụ công trực tuyến - <https://dichvucong.dav.gov.vn> – [Mục Tra cứu thông tin GxP](#) của Cục Quản lý Dược.

Cục Quản lý Dược thông báo để các đơn vị biết và thực hiện ./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Cục trưởng Vũ Tuấn Cường (để b/c);
- Cục Quân Y - Bộ Quốc phòng;
- Cục Y tế - Bộ Công an;
- Các bệnh viện trực thuộc Bộ Y tế;
- Website Cục Quản lý Dược;
- Phòng Đăng ký thuốc, Quản lý giá thuốc (để p/hợp);
- Lưu: VT, CL.

**KT. CỤC TRƯỞNG  
PHÓ CỤC TRƯỞNG**

**Tạ Mạnh Hùng**