

PHỤ LỤC 1: DANH SÁCH CƠ SỞ SẢN XUẤT THUỐC, NGUYÊN LIỆU LÀM THUỐC TẠI NƯỚC NGOÀI ĐÁP ỨNG GMP

Đợt 18

(Theo công văn số 12419/QLD-CL ngày 12/10/2021 của Cục Quản lý Dược)

STT	ID CC	ID CT	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
1	1568	AT-020	Takeda Austria GmbH	St. Peter-Straße 25, 4020 Linz, Austria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ (tiêm) + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (tiêm), dạng rắn, dạng cấy ghép * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng * Thuốc sinh học: sản phẩm chiết xuất từ người hoặc động vật	EU-GMP	INS-480050-0114-001 (1/8)	02-03-2018	01-03-2019	Federal Office for Safety in Health Care, Austria
2	1569	AU-004	AstraZeneca Pty Ltd	10-14 Khartoum Road, NORTH RYDE, NSW 2113, Australia	* Thuốc vô trùng: Hỗn dịch khí dung dùng để hít	Tương đương EU-GMP	MI-2021-LI-04434-1	05-05-2021	05-06-2023	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia
3	1570	AU-017	Medical Developments International Limited	Building 8 & 10, 56 Smith Road, Springvale VIC 3171, Australia	* Sản xuất API: Methoxyflurane dạng lỏng. * Sản xuất, đóng gói thứ cấp: Thuốc hít chứa Methoxyflurane. * Không có hoạt động kiểm nghiệm.	Tương đương EU-GMP	MI-2021-LI-00946-1	29-01-2021	12-10-2023	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia
4	1571	AU-018	Medical Developments International Limited	4 Caribbean Drive, Scoresby VIC 3179, Australia	* Sản xuất API: Methoxyflurane dạng lỏng. * Sản xuất, đóng gói thứ cấp, xuất xưởng: Thuốc hít chứa Methoxyflurane. * Không có hoạt động kiểm nghiệm.	Tương đương EU-GMP	MI-2021-LI-00947-1	29-01-2021	12-10-2023	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia
5	1572	BE-009	Baxter SA	Boulevard René Branquart 80, Lessines, 7860, Belgium	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô. + Thuốc tiệt trùng cuối: - Dung dịch, nhũ dịch thể tích lớn; - Dung dịch, nhũ dịch thể tích nhỏ. * Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: vô trùng; Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	BE/GMP/2019/113	30-03-2020	22-10-2022	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium

STT	ID CC	ID CT	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
6	1573	BE-012	UCB Pharma SA	Chemin du Foriest, Braine-l'Alleud, 1420, Belgium	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén * Chứng nhận lô	EU-GMP	BE/GMP/2016/100	12-05-2020	09-09-2021	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium
7	1574	BE-018	Laboratoria Smeets NV	Fotografielaan 42, Wilrijk, 2610, Belgium	* Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp: Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc bột, thuốc cốm. * Đóng gói thứ cấp.	EU-GMP	BE/GMP/2019/116	15-04-2020	19-12-2022	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium
8	1575	BY-006	Lekpharm Joint Limited Liability Company. (* Cách ghi khác: Joint Limited Liability Company "Lekpharm")	2a, 2a/4, Minskaya St., Logoysk, 223141, Minsk Region Republic of Belarus. (Địa chỉ sản xuất: 223141, Minsk Region, Logoysk, Minskaya Str., 2a/4; Địa chỉ kho: 223141, Minsk Region, Logoysk, Minskaya Str., 2a)	* Thuốc tiêm đóng trong ampoules: Dung dịch tiêm, dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền, dung dịch tiêm tĩnh mạch và (hoặc) tiêm bắp, dung dịch tiêm trong da	Belarus-GMP	101/2018/GMP	23-11-2018	23-11-2021	Ministry of Health of the Republic of Belarus
9	1576	CA-002	Patheon Inc	111 Consumers Drive, Whitby, ON, Canada L1N 5Z5. (* Cách ghi khác: 111 Consumers Drive, Whitby, ON L1N 5Z5, Canada hoặc 111 Consumers Drive, Whitby, Ontario, L1N 5Z5, Canada)	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Viên nén, viên nén bao phim; Hỗn dịch; Dung dịch; Thuốc bột.	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	76430	02-02-2021	02-02-2022	Regulatory Operations and Enforcement Branch (tên cũ: Regulatory Operations and Regions Branch), Health Products Compliance Directorate, Canada
10	1577	CA-004	Pharmascience INC	100-6111 Avenue Royalmount Montreal QC H4P 2T4, Canada (cách ghi khác: 6111 Royalmount Ave 100 Montreal, Quebec Canada, H4P 2T4)	Viên nén PMS-IRBESARTAN (IRBESARTAN 75MG)	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	75613	17-12-2020	17-12-2021	Regulatory Operations and Enforcement Branch, Health Products Compliance Directorate, Canada

STT	ID CC	ID CT	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
11	1578	CA-004	Pharmascience INC	100-6111 Avenue Royalmount Montreal QC H4P 2T4, Canada (cách ghi khác: 6111 Royalmount Ave 100 Montreal, Quebec Canada, H4P 2T4)	Viên nén bao phim PMS-MONTELUKAST FC (MONTELUKAST (MONTELUKAST SODIUM) 10 MG)	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	75619	18-12-2020	18-12-2021	Regulatory Operations and Enforcement Branch, Health Products Compliance Directorate, Canada
12	1579	CA-004	Pharmascience INC	100-6111 Avenue Royalmount Montreal QC H4P 2T4, Canada (cách ghi khác: 6111 Royalmount Ave 100 Montreal, Quebec Canada, H4P 2T4)	Viên nén nhai PMS-MONTELUKAST (MONTELUKAST (MONTELUKAST SODIUM) 4 MG)	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	75617	18-12-2020	18-12-2021	Regulatory Operations and Enforcement Branch, Health Products Compliance Directorate, Canada
13	1580	CA-004	Pharmascience INC	100-6111 Avenue Royalmount Montreal QC H4P 2T4, Canada (cách ghi khác: 6111 Royalmount Ave 100 Montreal, Quebec Canada, H4P 2T4)	Viên nén (tablet for suspension) PMS-DEFERASIROX (DEFERASIROX 125 MG)	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	76200	22-01-2021	22-01-2022	Regulatory Operations and Enforcement Branch, Health Products Compliance Directorate, Canada
14	1581	CA-004	Pharmascience INC	100-6111 Avenue Royalmount Montreal QC H4P 2T4, Canada (cách ghi khác: 6111 Royalmount Ave 100 Montreal, Quebec Canada, H4P 2T4)	Viên nang PMS-PREGABALIN (PREGABALIN 75 MG)	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	75620	18-12-2020	18-12-2021	Regulatory Operations and Enforcement Branch, Health Products Compliance Directorate, Canada
15	1582	CA-004	Pharmascience INC	100-6111 Avenue Royalmount Montreal QC H4P 2T4, Canada (cách ghi khác: 6111 Royalmount Ave 100 Montreal, Quebec Canada, H4P 2T4)	Viên nén PMS-ENTECAVIR (ENTECAVIR 0.5 MG)	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	77259	11-05-2021	11-05-2022	Regulatory Operations and Enforcement Branch, Health Products Compliance Directorate, Canada

STT	ID CC	ID CT	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
16	1583	CA-004	Pharmascience INC	100-6111 Avenue Royalmount Montreal QC H4P 2T4, Canada (cách ghi khác: 6111 Royalmount Ave 100 Montreal, Quebec Canada, H4P 2T4)	Viên nén PMS-URSODIOL C (URSODIOL 500 MG)	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	75623	18-12-2020	18-12-2021	Regulatory Operations and Enforcement Branch, Health Products Compliance Directorate, Canada
17	1584	CA-004	Pharmascience INC	100-6111 Avenue Royalmount Montreal QC H4P 2T4, Canada (cách ghi khác: 6111 Royalmount Ave 100 Montreal, Quebec Canada, H4P 2T4)	Viên nén bao phim PMS-ROSUVASTATIN (ROSUVASTATIN CALCIUM) 5 MG)	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	77269	11-05-2021	11-05-2022	Regulatory Operations and Enforcement Branch, Health Products Compliance Directorate, Canada
18	1585	CA-004	Pharmascience INC	100-6111 Avenue Royalmount Montreal QC H4P 2T4, Canada (cách ghi khác: 6111 Royalmount Ave 100 Montreal, Quebec Canada, H4P 2T4)	Viên nén nhai PMS-MONTELUKAST (MONTELUKAST (MONTELUKAST SODIUM) 5 MG)	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	75618	18-12-2020	18-12-2021	Regulatory Operations and Enforcement Branch, Health Products Compliance Directorate, Canada
19	1586	CA-011	Pharmascience Inc.	100 Boul de L'Industrie, Canadiac QC J5R 1J1, Canada	* Sản xuất: Viên nén PMS-Erlotinib (Erlotinib (Erlotinib Hydrochloride) 100 mg) (đóng gói tại Pharmascience Inc, 6111 Royalmount Ave 100, Montreal, Quebec, Canada, H4P 2T4)	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	76198	22-01-2021	22-01-2022	Health Products Compliance Directorate, Canada

STT	ID CC	ID CT	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
20	1587	CH-006	F. Hoffmann-La Roche AG (* Cách viết khác: F. Hoffmann-La Roche Ltd.)	Kaiseraugst - Herstellung, Verpackung und Prufung von Arzneimitteln, Wurmisweg, 4303, Kaiseraugst, Switzerland (* Cách viết khác: Wurmisweg, 4303 (hoặc CH-4303), Kaiseraugst, Switzerland)	* Sản xuất thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ, ấn phẩm: thuốc bột Rocephin. + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ. * Sản xuất thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén. * Sản xuất thuốc sinh học: sản phẩm công nghệ sinh học. * Xuất xưởng lô: thuốc vô trùng, thuốc không vô trùng, thuốc sinh học. * Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng; viên nang mềm; viên nén. * Đóng gói thứ cấp * Kiểm tra chất lượng	Tương đương EU-GMP	GMP-CH-1001589	24-11-2020	06-11-2023	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)
21	1588	CH-018	F. Hoffmann-La Roche AG (* Cách ghi khác: F. Hoffmann-La Roche Ltd.)	F. Hoffmann-La Roche AG Basel Grenzacherstrasse, Herstellung Wirkstoffe und Arzneimittel, Grenzacherstrasse 124, 4070 (hoặc CH-4074) Basel, Switzerland	* Thuốc không vô trùng: viên nén; viên nén bao phim; thuốc bột. * Xuất xưởng: Thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp: thuốc bột. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa học/ Vật lý.	Tương đương EU-GMP	GMP-CH-1001692	18-12-2020	31-07-2023	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic), Switzerland
22	1589	CN-012	Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co., Ltd	No.19, Gaoxinhongyi Road, Nanshan District, Shenzhen, Guangdong Province, China	* Dung dịch tiêm thể tích nhỏ.	Chinese - GMP	GD20160644	29-09-2016	28-09-2021	Chinese Food and Drug Administration

STT	ID CC	ID CT	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
23	1590	CN-012	Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co., Ltd	No.19, Gaoxinzhongyi Road, High-tech Industrial Park, Nanshan District, Guangdong Province, Shenzhen 518057, China	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch tiêm thể tích nhỏ Enoxaprinum sodium (bơm tiêm đóng sẵn). + Xuất xưởng. * Thuốc sinh học: + Sản phẩm chiết xuất từ người hoặc động vật: Dung dịch tiêm Enoxaprinum sodium (bơm tiêm đóng sẵn). + Xuất xưởng. * Đóng gói: + Đóng gói thứ cấp (bơm tiêm đóng sẵn).	EU-GMP	IWZJ.405.55.2018.MG.3 WTC/0489_01_01/109	13-06-2019	22-03-2022	Chief Pharmaceutical Inspector (CPI), Poland
24	1591	CN-034	KPC Pharmaceuticals, Inc.	Qigongli, West Suburb, Kunming, Yunnan Province, China	* Thuốc vô trùng: dung dịch tiêm thể tích nhỏ	Chinese-GMP	YN20160051	17-11-2016	16-11-2021	Chinese Food and Drug Administration
25	1592	CN-042	Pfizer Pharmaceuticals Ltd	22 Daqing Road, DETDZ, Dalian, 116600, China	Trộn bột vô trùng Sulbactam Sodium - Cefoperazone Sodium 1:1 và 1:2	EU-GMP	IT/GMP/E/7/2019	23-12-2019	25-10-2022	Italian Medicines Agency (AIFA)
26	1593	CN-042	Pfizer Pharmaceuticals Ltd	No. 22 Daqing Road, Economic & Technical Development Zone, Dalian, China	Plant 120C: Trộn bột vô trùng Sulbactam Sodium - Cefoperazone Sodium 1:1 và 1:2	Chinese-GMP	LN20170023	24-08-2017	23-08-2022	Liaoning Food and Drug Administration, China
27	1594	CN-047	WuHan Pusheng Pharmaceutical Co., Ltd	NO. 1 Yangguang Avenue, Miaoshan, Jiangxia District, Wuhan, Hubei, China	* Thuốc bột đông khô pha tiêm (Workshop 3).	Chinese-GMP	HB20180444	29-10-2018	28-10-2023	Hubei Province Food and Drug Administration, China Food and Drug Administration
28	1595	CZ-003	Teva Czech Industries s.r.o	Ostravská 305/29, Komárov 747 70 Opava, - Czech Republic	* Thuốc không vô trùng: viên nang mềm ức chế miễn dịch, thuốc dùng ngoài dạng lỏng chứa hormon (không bao gồm hormon sinh dục); * Đóng gói sơ cấp, thứ cấp: viên nang mềm ức chế miễn dịch, thuốc dùng ngoài dạng lỏng chứa hormon (không bao gồm hormon sinh dục); * Xuất xưởng thuốc không vô trùng; * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	sukls189852/2020	18-12-2020	17-09-2023	State institute for drug control, Czech Republic.

STT	ID CC	ID CT	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
29	1596	DE-007	Siegfried Hameln GmbH	Langes Feld 13, 31789 Hameln, Germany	*Thuốc vô trùng + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ; hỗn dịch. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. *Xuất xưởng, đóng gói cấp 2: thuốc đông khô	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2021_003	27-01-2021	03-12-2023	Cơ quan thẩm quyền Đức
30	1597	DE-029	Octapharma Dessau GmbH	Otto-Reuter-Straße 3, 06847, Dessau-Roßlau, Germany	* Đóng gói cấp 2 * Kiểm tra chất lượng: Hóa học/Vật lý; Sinh học.	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2021_001	22-01-2021	29-10-2023	Cơ quan thẩm quyền Đức
31	1598	DE-040	Abbott Laboratories GmbH	Justus-von-Liebig-Strabe 33, 31535 Neustadt, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng. * Xuất xưởng: viên nang cứng; viên nang mềm. * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật. * Xuất xưởng: thuốc sinh học có nguồn gốc từ người hoặc động vật. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: chỉ đối với viên nang cứng. + Đóng gói thứ cấp: chỉ đối với viên nang cứng. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa lý; Sinh học.	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2021_008	04-05-2021	05-03-2023	Cơ quan thẩm quyền Đức
32	1599	DE-050	Artesan Pharma GmbH & Co. KG	Wendlandstraße 1, 29439 Lüchow, Germany	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; viên nang mềm; viên nhai. + Thuốc bột, thuốc cốm, thuốc bán rắn, viên nén, viên nén bao phim, viên nén bao đường (bao gồm cả hormon hoặc chất có hoạt tính hormon trừ hormon sinh dục; nystatin và kháng sinh non - betalactam). ☒ * Thuốc dược liệu; sản phẩm vi lượng đồng căn. * Xuất xưởng: thuốc vô trùng và các dạng thuốc không vô trùng nêu trên.☒ * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	DE_NI_03_GMP_2021_007	23-03-2021	03-09-2023	Cơ quan thẩm quyền Đức

STT	ID CC	ID CT	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
33	1600	DE-063	Bayer AG (Tên cũ: Bayer Pharma AG)	Kaiser-Wilhelm-Allee, 51368 Leverkusen, Germany (* Cách viết khác: 51368 Leverkusen, Germany hoặc D-51368 Leverkusen, Germany)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Xuất xưởng Thuốc vô trùng. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim; viên nang chứa bột hít; thuốc bột; thuốc cốm. + Xuất xưởng Thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp: bao gồm cả viên nang mềm. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa học/vật lý; Sinh học.	EU-GMP	DE_NW_04_GMP_2021_0002	14-01-2021	10-05-2022	Cơ quan thẩm quyền Đức
34	1601	DE-085	EVER Pharma Jena GmbH	Otto-Schott-Str. 15, 07745 Jena, Germany	* Thuốc vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa hormon, thuốc kim tế bào đóng lọ): + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; bơm tiêm đóng sẵn. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; thuốc dạng rắn và cấy ghép (công đoạn tiết trùng được hợp đồng bên ngoài); bơm tiêm đóng sẵn. * Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	DE_TH_01H_GMP_2021_0005	17-05-2021	25-06-2023	Cơ quan thẩm quyền Đức
35	1602	DE-093	Takeda GmbH	Takeda GmbH - Betriebsstätte Oranienburg, Lehnitzstraße 70-98, 16515 Oranienburg, Germany (* Cách viết khác: Takeda GmbH - Production Site Oranienburg, Lehnitzstraße 70-98, 16515 Oranienburg, Germany)	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; viên nén, viên nén bao phim. + Xuất xưởng lô. * Đóng gói cấp 1: Viên nang cứng; viên nén, viên nén bao phim. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: Không vô trùng; Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	DE_BB_01_GMP_2020_0040	23-02-2021	30-10-2023	Cơ quan thẩm quyền Đức

STT	ID CC	ID CT	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
36	1603	DE-102	Temmler Pharma GmbH	Temmler Pharma GmbH, Temmlerstraße 2, 35039 Marburg, Germany	<p>* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; Viên nang mềm; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Dạng bào chế rắn khác: thuốc cốm giải phóng thay đổi, thuốc bột, viên nén bao đường, pellet giải phóng duy trì; Viên nén: viên nén, viên nén sủi, viên nén bao phim, viên ngậm, pellet giải phóng chậm, viên nén đặt dưới lưỡi. + Xuất xưởng lô.</p> <p>* Đóng gói cấp 1: Viên nang cứng; Viên nang mềm; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Dạng bào chế rắn khác: thuốc cốm giải phóng thay đổi, thuốc bột, viên nén bao đường, pellet giải phóng duy trì; Viên nén: viên nén, viên nén sủi, viên nén bao phim, viên ngậm, pellet giải phóng chậm, viên nén đặt dưới lưỡi.</p> <p>* Đóng gói cấp 2.</p> <p>* Kiểm tra chất lượng: Hóa học/Vật lý.</p>	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2020_0174	15-12-2020	16-09-2023	Cơ quan thẩm quyền Đức
37	1604	DE-115	Aspen Bad Oldesloe GmbH	Industriestraße 32-36, 23843 Bad Oldesloe, Germany	<p>* Thuốc vô trùng sản xuất vô trùng: dung dịch thuốc hít thể tích nhỏ;</p> <p>* Thuốc không vô trùng chứa hormon/ chất có hoạt tính hormon (không bao gồm hormon sinh dục): thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn; viên nén; thuốc cốm; thuốc tán (trituration);</p> <p>* Xuất xưởng lô thuốc vô trùng và không vô trùng;</p> <p>* Đóng gói cấp 1 thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn; viên nén; thuốc cốm; thuốc tán (trituration);</p> <p>* Đóng gói cấp 2.</p>	EU-GMP	DE_SH_01_GMP_2019_0002	05-03-2018	06-12-2021	Cơ quan thẩm quyền Đức
38	1605	DE-116	Allphamed Pharbil Arzneimittel GmbH	Hildebrandstr. 10-12; 37081 Göttingen, Germany	<p>* Thuốc vô trùng: xuất xưởng lô;</p> <p>* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén; viên nén bao phim; thuốc bột; thuốc cốm.</p> <p>* Thuốc sinh học: xuất xưởng lô thuốc công nghệ sinh học;</p> <p>* Thuốc dược liệu.</p> <p>* Đóng gói sơ cấp, thứ cấp viên nang cứng, viên nén; dạng bào chế rắn khác;</p> <p>* Kiểm tra chất lượng.</p>	EU-GMP	DE_NI_01_GMP_2020_0036	18-11-2020	01-10-2023	Cơ quan thẩm quyền Đức

STT	ID CC	ID CT	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
39	1606	DE-117	MEDA Pharma GmbH & Co. KG	Benzstraße 1 61352 Bad Homburg v.d.Hohe Germany	* Xuất xưởng thuốc vô trùng và thuốc không vô trùng. * Kiểm tra chất lượng: Hóa lý/Vật lý	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2020_0102	08-07-2020	06-12-2021	Cơ quan thẩm quyền Đức
40	1607	DK-005	Novo Nordisk A/S	Hallas Alle, Kalundborg, 4400, Denmark	* Thuốc không vô trùng: Viên nén. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp: Viên nén. (Phạm vi chứng nhận: Building DF)	EU-GMP	DK H 10000143	17-03-2021	11-02-2024	Danish Medicines Agency
41	1608	EE-001	PharmaEstica Manufacturing (PharmaEstica Manufacturing OÜ)	Vanapere tee 3, Pringi, Viimsi, 74011 Harju county, Estonia	* Thuốc không vô trùng: + Viên nén sủi bọt. + Xuất xưởng viên nén sủi bọt. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: viên nén sủi bọt. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	IN-2-14/20/3	02-03-2020	18-02-2023	Estonian State Agency of Medicines, Estonia
42	1609	ES-022	Laboratorios Leon Farma S.A	C/ La Vallina s/n, Poligono Industrial Navatejera, Villaquilambre, Leon, 24008, Spain	* Thuốc không vô trùng chứa hóc môn hoặc các hoạt chất có hoạt tính hóc môn: viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; viên nén; viên nén bao; vòng đặt âm đạo. + Xuất xưởng Thuốc không vô trùng. * Đóng gói: đóng gói sơ cấp; đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	4208/21	30-03-2021	23-02-2024	Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha
43	1610	ES-038	Altan Pharmaceuticals, S.A.	Poligono Industrial de Bernedo, s/n, Bernedo, 01118 Alava - Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ. + Xuất xưởng lô. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: Vô trùng; Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	ES/037HVI/19**	31-05-2021	16-06-2022	Agency for Medicines and Medical Devices (AEMPS), Spain
44	1611	ES-054	Wyeth Farma, S.A	Autovía del Norte A1, Km 23, desvío Algete, Km. 1, San Sebastián de los Reyes, 28700 Madrid, Espana/Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột đông khô. + Xuất xưởng. * Thuốc sinh học: sản phẩm công nghệ sinh học. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	ES/012HVI/19	01-02-2019	03-12-2021	Agencia Espanola de Medicamentos y Productos Sanitarios, Spain

STT	ID CC	ID CT	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
45	1612	FI-001	Orion Oyj / Orion Corporation / Orion Pharma	Orionintie 1, 02200 Espoo, Finland	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc vô trùng hoạt tính cao: <ul style="list-style-type: none"> + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch đậm đặc thể tích nhỏ để pha tiêm, tiêm truyền; dung dịch dùng trong niêm mạc miệng. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch đậm đặc thể tích nhỏ để pha tiêm, tiêm truyền. * Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng hoạt tính cao; thuốc uống nhỏ giọt dạng lỏng; viên nén hoạt tính cao; viên nén bao phim; thuốc bột hít hoạt tính cao. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp: Thuốc uống nhỏ giọt dạng lỏng; thuốc bột hít hoạt tính cao. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa học/Vật lý; Sinh học. 	EU-GMP	FIMEA/2020/001590	16-10-2020	17-09-2023	Finnish Medicines Agency (FIMEA)
46	1613	FI-006	Santen Oy	Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finland	<ul style="list-style-type: none"> * Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Xuất xưởng thuốc sinh học: Sản phẩm tách chiết từ người hoặc động vật. 	EU-GMP	FIMEA/2019/000238	11-11-2019	11-08-2020	Finnish Medicines Agency (FIMEA)
47	1614	FI-007	Santen Oy	Kelloportinkatu 1, Tampere, 33100, Finland	<ul style="list-style-type: none"> * Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Xuất xưởng thuốc sinh học: Sản phẩm tách chiết từ người hoặc động vật. 	EU-GMP	FIMEA/2019/000663/Site 2	28-02-2020	23-01-2023	Finnish Medicines Agency (FIMEA)
48	1615	FR-013	PANPHARMA	ZI du Clairay, LUITRE, 35133, France	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc cấy ghép và dạng rắn (chứa kháng sinh nhóm penicillins và cephalosporins). * Xuất xưởng lô; * Đóng gói thứ cấp; * Kiểm tra chất lượng. 	EU-GMP	2021/HPF/FR/129	02-08-2021	23-04-2024	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)

STT	ID CC	ID CT	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
49	1616	FR-043	SANOFI PASTEUR	1541 avenue Marcel Mérieux, Marcy L'Etoile, 69280, France (* Cách ghi khác: 1541 avenue Marcel Mérieux, Marcy L'Etoile 69280, France / 1541 avenue Marcel Mérieux, 69280 Marcy L'Etoile, France)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Xuất xưởng lô. * Thuốc sinh học: + Sản phẩm máu; sản phẩm miễn dịch; sản phẩm công nghệ sinh học; sản phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật. + Xuất xưởng lô: Sản phẩm máu; sản phẩm miễn dịch; sản phẩm công nghệ sinh học; sản phẩm có nguồn gốc từ người hoặc động vật. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: Vô trùng; Vi sinh: Không vô trùng; Hóa học/Vật lý; Sinh học.	EU-GMP	2021/HPF/FR/049	25-03-2021	30-10-2023	National Agency For The Safety Of Medicine and Health Products, France
50	1617	FR-082	Recordati Rare Diseases	Eco River Parc, 30 rue des Peupliers, nanterre, 9200, France	* Xuất xưởng lô thuốc vô trùng. * Xuất xưởng lô thuốc không vô trùng. * Xuất xưởng lô thuốc sinh học: sản phẩm máu, sản phẩm công nghệ sinh học.	EU-GMP	2019/HPF/FR/142	21-05-2019	11-01-2022	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)
51	1618	FR-084	EXCELVISION	27 rue de La Lombardière, ZI La Lombardière, ANNONAY, 07100, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ (ức chế miễn dịch). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. + Xuất xưởng lô. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: Vô trùng; Vi sinh: Không vô trùng; Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	2021/HPF/FR/054	25-03-2021	23-10-2023	French National Agency For The Safety Of Medicine and Health Product
52	1619	GB-032	Pharmaserve (North West) Limited	9 Arkwright Road, Astmoor Industrial Estate, Runcorn, WA7 1NU, United Kingdom	* Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng; Dạng bào chế có áp lực. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Thuốc dược liệu. * Đóng gói sơ cấp: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Dạng bào chế có áp lực. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	UK MIA 32169 Insp GMP/IMP 32169/1562-0022	08-03-2019	10-12-2021	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom

STT	ID CC	ID CT	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
53	1620	GR-005	Remedina S.A.	23 Gounari & Areos Str., Kamatero Attiki, 13451 Greece (* Cách ghi khác: 23 Gounari & Areos Str., 13451, Kamateroi, Greece)	* Thuốc vô trùng chứa kháng sinh nhóm cephalosporins, carbapenems: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha tiêm. * Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh nhóm cephalosporins, carbapenems: Viên nang cứng; thuốc bột pha hỗn dịch, viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	17461/23-3-2021	25-06-2021	05-02-2024	National Organization for Medicines (EOF), Greece
54	1621	HR-002	Belupo d.d (Belupo Inc.)	Ulica Danica 5, 48000 Koprivnica, Republika Hrvatska (Ulica Danica 5, 48000 Koprivnica, Republic of Croatia).	* Thuốc vô trùng: chứng nhận lô * Sản phẩm chiết xuất từ người hoặc động vật: chứng nhận lô. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống (internal use) dạng lỏng, thuốc xịt, thuốc bán rắn (kem, mỡ, gel), thuốc đặt, viên nén; thuốc bột, thuốc cốm pha hỗn dịch uống * Thuốc dược liệu * Đóng gói cấp 1: các dạng bào chế công bố và bao gồm cả viên nang mềm * Đóng gói cấp 2 * Kiểm tra chất lượng	EU-GMP	UP/I-530-10/17-03/20	28-11-2017	31-12-2021	Agency for Medicinal Products and Medical Devices (HALMED), Croatia
55	1622	HU-008	Egis Pharmaceuticals Plc Site 3. (* Cách viết khác: Egis Pharmaceuticals Private Limited Company hoặc Egis Pharmaceuticak PLC)	Mátyás király út 65., Körmend, 9900, Hungary. (* Cách viết khác: - 9900, Körmend, Mátyás király u. 65., Hungary; - Production site of Körmend, H-9900 Körmend, Mátyás király u 65, 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 kháng sinh và thuốc bột hít; dạng bào chế bán rắn; thuốc đạn; viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa chất kim tế bào). * Đóng gói sơ cấp: các dạng thuốc trên không bao gồm thuốc phun mù; bao gồm cả viên nang cứng chứa chất độc tế bào. * Đóng gói thứ cấp * Kiểm tra chất lượng	EU-GMP	OGYÉI/10157-7/2021	05-03-2021	26-02-2024	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary
56	1623	ID-004	PT. ETHICA INDUSTRI FARMASI	Kawasan Industri Jababeka Tahap V, Blok B1B1, Desa Jayamukti, Kecamatan Cikarang Pusat, Kabupaten Bekasi, Jawa Barat, Indonesia	* Thuốc vô trùng (tiệt trùng cuối và sản xuất vô trùng): dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh non-betalactam	PIC/S-GMP	HK.02.06.IF/V/0077/2016	11-03-2016	21-06-2021	National Agency for Drug and Food Control Republic of Indonesia

STT	ID CC	ID CT	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
57	1624	IE-001	Genzyme Ireland Limited	IDA Industrial Park, Old Kilmeaden Road, Waterford, Ireland	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ. + Xuất xưởng lô. * Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; thuốc bột pha hỗn dịch; viên nén, viên nén bao phim. + Xuất xưởng lô. * Thuốc sinh học: + Sản phẩm công nghệ sinh học (Các sản phẩm vô trùng chứa chất có hoạt tính sinh học). + Xuất xưởng lô: sản phẩm công nghệ sinh học. * Đóng gói cấp 1: Viên nang cứng; thuốc bột pha hỗn dịch; viên nén, viên nén bao phim. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: Vô trùng; Vi sinh: Không vô trùng; Hóa học/Vật lý; Sinh học. 	EU-GMP	29528/M01013	18-02-2021	23-10-2023	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland
58	1625	IE-027	Takeda Ireland Ltd. (Grange Castle)	Grange Castle Business Park, Dublin 22, D22 XR57, Ireland	<ul style="list-style-type: none"> * Bán thành phẩm thuốc bột. * Xuất xưởng lô; * Đóng gói sơ cấp, thứ cấp. 	EU-GMP	25622/M807-2	06-09-2021	15-07-2022	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland
59	1626	IN-032	Sandoz Private Limited	MIDC, Plot No. 8-A/2, 8-B, T.T.C. Ind. Area, Kalwe Block, 400708 Navi Mumbai, India	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Viên nén. * Đóng gói cấp 1: Viên nang cứng, viên nang mềm; Viên nén. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: Không vô trùng; Hóa học/Vật lý. 	EU-GMP	INS-481703-13567739-16364931	22-10-2020	25-02-2023	Austrian Federal Office for Safety in Health Care
60	1627	IN-032	Sandoz Private Limited	Plot No. 8-A/2 & 8-B, TTC Industrial Area, Kalwe Block, Village Dighe, Navi Mumbai, Thane 400708 Maharashtra State, India	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Viên nén. 	WHO-GMP	NEW-WHO-GMP/CERT/KD/90076/2020/11/33403	23-09-2020	22-09-2023	Food & Drug Administration, Maharashtra State, India

STT	ID CC	ID CT	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
61	1628	IN-042	M/s IND-SWIFT Limited	Off NH-21, Village Jawaharpur, Tehsil Derabassi, District S.A.S Nagar (Mohali), Punjab, India, Pin -140507(hoặc 140507 hoặc IN-140507).	Viên nén; viên nang cứng; thuốc bột khô.	India-GMP	Drugs (3) Pb 2021/2658	31-05-2021	08-04-2024	Food & Drugs Administration, Punjab (India)
62	1629	IN-049	Hetero Labs Limited	Unit III, 22 - 110 I.D.A, Jeedimetla, Hyderabad, Telangana State, India	* Theo báo cáo thanh tra: Viên nén, viên nén bao phim; Viên nang; Thuốc uống dạng lỏng. * Theo danh mục sản phẩm đính kèm giấy chứng nhận GMP: Lamivudine and Zidovudine Tablets 150/300mg; Lamivudine, Zidovudine and Nevirapine tablets 150/300/200mg; Nevirapine Oral Suspension USP 50mg; Nevirapine Tablets USP 200mg; Lamivudine Tablets 150mg; Tenofovir disoproxil fumarate and lamivudine Tablets 300mg/300mg Co-Packaged with Nevirapine Tablets USP 200mg; Amlodipine Besylate tablets 5mg; Amlodipine Besylate tablets 10mg; Citalopram Tablets USP 20mg; Glimepiride Tablets USP 1mg; Glimepiride Tablets USP 2mg; Omeprazole Delayed Release Capsules 20mg; Omeprazole gastro resistant capsules 40mg; Lamivudine and Zidovudine Tablets 150/30mg; Stavudine Capsules USP 20mg; Levofloxacin hemihydrate tablets 500mg; Ezetimibe and simvastatin Tablets 10mg/10mg; Ezetimibe and Simvastatin Tablets 10mg/20mg; Ezetimibe and Simvastatin Tablets 10mg/40mg; Ezetimibe and Simvastatin Tablets 10mg/80mg; Clobazam Tablets 20mg; Ezetimibe Tablets 10mg; Raltegravir tablets 400mg; Raltegravir potassium tablets 400mg; Dolutegravir, Lamivudine and Tenofovir Disoproxil Fumarate Tablets 50/300/300mg; Dimethyl fumarate delayed release capsules 120mg; Dimethyl fumarate delayed release capsules 240 mg; Loratidine oral solution USP 5mg/5mL; Dolutegravir, Emtricitabine and Tenofovir Alafenamide Tablets 50/200/25mg; Lacosamide Oral solution 10mg/mL; Valaciclovir Tablets 500mg.	WHO-GMP	L. Dis.No. 3120/E1/2019	07-11-2019	07-11-2022	Drugs Control Administration, Government of Telangana, India

STT	ID CC	ID CT	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
63	1630	IN-065	Unit 3, Cipla Limited, Indore Sez	Unit III, Plot No 9 & 10, Indore Special Economic Zone, Phase II, Pithampur, District Dhar, Madhya Pradesh, IN-454 775, India.	* Thuốc không vô trùng: thuốc xịt mũi * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: không vô trùng; Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	UK GMP 14694/1638 7104-0003	03-12-2019	04-06-2022	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom
64	1631	IN-071	Vovantis Laboratories pvt Ltd	Survey No. 546/1/1, OPP Ranoli Railway Station, Near Gacl Plant, Ranoli - 391 350, Vadodara, Gujarat State, India	Viên nén; thuốc bột uống.	India-GMP	20021824	03-02-2020	02-02-2023	Food&Drug Control Administration, Gujarat State, India
65	1632	IN-087	Troikaa Pharmaceuticals Ltd.	C-1, Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun - 248197, Uttarakhand, India	* Thuốc không vô trùng (không chứa kháng sinh nhóm Beta Lactam): Viên nén, viên nén bao phim; Viên nang (chứa bột & dạng lỏng). * Thuốc tiêm truyền dạng lỏng thể tích nhỏ không chứa kháng sinh nhóm Beta Lactam (Ampoule & Vial).	WHO-GMP	17P/1/58/2006	01-06-2021	27-05-2024	Drugs Licensing & Controlling Authority, Directorate General of Medical Health & Family Welfare, Uttarakhand, India
66	1633	IN-188	Cachet Pharmaceuticals Pvt. Ltd	Vill. Thana, Baddi, Distt. Solan (H.P.) 173205, India	Viên nén, viên nén bao phim; Thuốc uống dạng lỏng, viên nang cứng, thuốc bột uống.	India-GMP	HFV-H[DRUGS] 463/05 Vol-II	25-09-2018	16-03-2021	Health & family welfare Department, Himachal Pradesh, Baddi, Distt. Solan., India
67	1634	IN-196	USV PRIVATE LIMITED	Khasra No.1342/1/2, Hilltop Industrial Area, Jharmajri, Village Bhatoli Kalan, Baddi, Tehsil Nalagarh, Himachal Pradesh, District Solan, IN-173 205, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim; Bán thành phẩm cốm. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: Không vô trùng; Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	UK GMP 24881 Insp GMP 24881/4415 033-0002	22-09-2017	31-12-2021	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom
68	1635	IN-213	MYLAN LABORATORIES LIMITED [Specialty Formulation Facility]	No. 19 A, Plot No.284 B/1, Bommasandra-Jigani Link Road, Industrial Area, Anekal Taluk, Bangalore, 560 105, India	Thuốc đông khô.	WHO-GMP	DCD/SPL-CL-1/Cr-528/2020-2021	30-08-2021	17-03-2022	Drug Control Department, Government of Karnataka, India

STT	ID CC	ID CT	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
69	1636	IN-215	Brooks Laboratories Limited	Unit II, Village - Manglej, Nareshwar Road, Off NH - 8, Taluka Karjan, City: Manglej, Dist - Vadodara - 391210, Gujarat State, India	Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm carbapenem.	WHO-GMP	20102270	14-10-2020	13-10-2023	Food & Drug Control Administration, Gujarat State, India
70	1637	IN-215	Brooks Laboratories Limited	Unit II, Village Manglej, Nareshwar Road, Off NH - 8, Taluka - Karjan, Dist Vadodara, Gujarat, 391210, India	* Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha dung dịch tiêm hoặc tiêm truyền chứa kháng sinh nhóm carbapenem (giai đoạn đóng lọ nguyên liệu vô trùng hoặc bán thành phẩm vô trùng chỉ tại vị trí phòng GF043). * Đóng gói thứ cấp; * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	UP/1-530-10/19-03/37 381-10-05/243-19-03	18-12-2019	18-07-2022	Agency for medicinal products and medical devices, Croatia
71	1638	IN-222	Sakar Healthcare Limited	Block No. 10 - 13, Sarkhej - Bavla Highway, City: Changodar - 382213, Dist. Ahmedabad, Gujarat State, India	* Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: Viên nén, viên nén bao phim; Viên nang cứng; Siro khô.	WHO-GMP	19031242	14-03-2019	13-03-2022	Food & Drugs Control Administration, Gandhinagar, Gujarat State, India
72	1639	IN-229	Svizera Labs Private Limited	Plot No. D-16/6, T.T.C. Industrial Area, Maharashtra State, India	* Thuốc bột uống (cốm/pellets); viên nén, viên nén bao phim; viên nang cứng.	WHO-GMP	NEW-WHO-GMP/CERT/KD/92111/2 020/11/326 12	21-07-2020	20-07-2023	Food & Drug Administration, Maharashtra State, India
73	1640	IN-231	Medisol Lifescience Pvt. Ltd.	23/2, 26/P, Aklara, Tal-Umargam, City: Aklara - 396 105, Dist. Valsad, Gujarat State, India	* Thuốc hít định liều có áp lực.	India-GMP	19041286	11-04-2019	10-04-2022	Food & Drug Administration, Gujarat State, India

STT	ID CC	ID CT	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
74	1641	IT-063	Sanofi S.R.L. (Tên cũ: Sanofi S.P.A)	Via Valcanello, 4 - 03012 Anagni (Fr), Italy	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô pha tiêm (bao gồm cả thuốc chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); dung dịch thể tích nhỏ. + 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 đường, viên nén bao phim; Thuốc đặt (Chỉ kiểm nghiệm và xuất xưởng); Thuốc cốm (bán thành phẩm). * Thuốc sinh học: + Sản phẩm công nghệ sinh học: DNA/Protein tái tổ hợp (Thuốc đông khô, dung dịch thể tích nhỏ sản xuất vô trùng). * Xuất xưởng thuốc vô trùng, thuốc không vô trùng, thuốc sinh học (Sản phẩm công nghệ sinh học). * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; Thuốc đặt. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa học/Vật lý; Sinh học. 	EU-GMP	IT/115/H/2020	09-11-2020	25-10-2022	Italian Medicines Agency (AIFA)
75	1642	IT-075	Bieffe Medital S.P.A.	Via Nuova Provinciale - 23034 Grosotto (SO), Italy	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Dung dịch thẩm phân máu. * Xuất xưởng thuốc vô trùng tiệt trùng cuối và thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp: Dung dịch thẩm phân máu. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa học/Vật lý; Sinh học. 	EU-GMP	IT/116/H/2020	09-11-2020	20-09-2022	Italian Medicines Agency (AIFA)

STT	ID CC	ID CT	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
76	1643	IT-078	ISTITUTO DE ANGELI S.R.L.	LOCALITÀ PRULLI n. 103/c-50066 REGGELLO (FI), Italy (* Cách ghi khác: Localita Prullin 103/c, 50066 Reggello, Firenze, Italy)	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc dùng trong dạng lỏng (bao gồm dung dịch khí dung) (chứa hormon hoặc chất có chứa hoạt tính hormon, ngoại trừ hormon sinh dục); Thuốc đạn (chứa hormon hoặc chất có chứa hoạt tính hormon, ngoại trừ hormon sinh dục); Viên nén. + Xuất xưởng lô. * Đóng gói cấp 1: Viên nang cứng; Thuốc dùng trong dạng lỏng; Thuốc đạn; Viên nén. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: Không vô trùng; Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	IT/96/H/2020	13-01-2021	31-12-2021	Italian Medicines Agency (AIFA)
77	1644	JP-005	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Shiga Plant	348-3, Aza-suwa, Oaza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan	* Sản xuất thành phẩm: + Hỗn dịch nhỏ mắt Flumetholon 0.1 (Fluorometholone 1mg/mL). + Dung dịch nhỏ mắt Mydrin-P (Tropicamide 5.0mg/mL; Phenylephrine hydrochloride 5.0mg/mL). + Mỡ tra mắt Oflovid (Ofloxacin 0.003g/1g). + Dung dịch nhỏ mắt Taflotan (Tafluprost 0.015mg/mL). + Hỗn dịch nhỏ mắt Flumetholon 0.02 (Fluorometholone 0.2mg/mL); * Sản xuất bán thành phẩm: + Dung dịch nhỏ mắt Eybelis (Omidenepag isopropyl 0.02mg/mL). + Dung dịch nhỏ mắt Taptiqom-MD (Tafluprost 0.015mg, Timolol Maleat 6.83mg/mL).	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	2530308000225	27-07-2021	27-07-2026	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
78	1645	JP-014	Teikoku Seiyaku Co., Ltd	567 Sanbonmatsu, Higashikagawa, Kagawa, 769-2695, Japan	Miếng dán Lignopad Medicated Plaster 5% w/w (Lidocain 5% w/w)	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	Giấy GMP: 165☐ Báo cáo kết quả thanh tra: 230-Ka-GMP008	08-07-2019; 25-01-2024	25-01-2024	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan

STT	ID CC	ID CT	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
79	1646	JP-024	Nitto Medic Co., Ltd. Yatsuo Plant	1-14-1, Yasuuchi, Yatsuo-machi, Toyama-city, Toyama, Japan	* Sản phẩm: Eyemiru Ocean Tears	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	2370	25-08-2020	25-10-2024	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
80	1647	JP-024	Nitto Medic Co., Ltd. Yatsuo Plant	1-14-1, Yasuuchi, Yatsuo-machi, Toyama-city, Toyama, Japan	* Sản phẩm: Eyemiru The Medical A	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	4309	07-12-2020	25-10-2024	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
81	1648	JP-032	Shionogi Pharma Co., Ltd Settsu Plant	5-1, Mishima 2-chome, Settsu, Osaka, Japan	* Sản phẩm: Viên nén XOFLUZA (Baloxavir marboxil) 40mg	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	976	01-06-2021	01-06-2025	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
82	1649	JP-032	Shionogi Pharma Co., Ltd Settsu Plant	5-1, Mishima 2-chome, Settsu, Osaka, Japan	* Sản phẩm: Viên nén bao phim XOFLUZA (Baloxavir marboxil) 20mg	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	1718	07-07-2021	17-08-2025	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
83	1650	JP-033	Nipro Pharma Corporation Ise Plant	647-240, Ureshinotengeji-cho, Matsusaka-shi, Mie, Japan	Dung dịch thuốc tiêm Radicut Inj. 30mg (Evadarone 30mg)	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	1884	25-07-2019	07-09-2023	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
84	1651	KR-071	Union Korea Pharm Co., Ltd	246 Munmakgongdan-gil, Munmak-eup, Wonju-si, Gangwon-do, Republic of Korea	* Thuốc không chứa kháng sinh nhóm Betalactam, không chứa hormon sinh dục, không chứa chất gây độc tế bào và không chứa dược chất sinh học: + Viên nén, viên nén bao phim; Viên nang cứng, viên nang mềm. + Thuốc tiêm.	PIC/S-GMP	2020-B1-0611	17-07-2020	25-03-2023	Seoul Regional Office of Food and Drug Safety, Ministry of Food and Drug Safety, Korea
85	1652	KR-083	Huons Co., Ltd.	100, Bio valley-ro, Jecheon-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	* Viên nén; Viên nang; Viên nén nhai.☐ * Dung dịch thuốc nhỏ mắt. * Hỗn dịch; Siro (dạng lỏng); thuốc súc miệng (dạng lỏng).	PIC/S-GMP	2021-G1-1345	28-05-2021	18-03-2024	Daejeon Regional Office of Food and Drug Safety, Ministry of Food and Drug Safety Korea

STT	ID CC	ID CT	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
86	1653	KR-101	Yuyu Pharma, Inc	94, Bio Valley 1-ro, Jecheon-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: viên nén (viên nén trần, viên nén bao đường, viên nén bao phim, viên nén bao tan trong ruột, viên nén giải phóng chậm); viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc kem, mỡ, gel;	PIC/S-GMP	2020-G1-2762	15-12-2020	30-01-2022	Daejeon Regional Food of Drug Administration, Korea
87	1654	KR-103	Korea Drug Co., Ltd	69-10, Wonjeok-ro, Sindun-myeon, Icheon-si, Gyeonggi-do, Korea	* Thuốc không vô trùng: Viên nén (viên nén trần, viên nén bao phim, viên nén bao đường, viên nén bao tan trong ruột...), viên nang, viên tan rã tại miệng, viên nhai; thuốc uống dạng lỏng: dung dịch uống, siro, hỗn dịch	PIC/S-GMP	2021-D1-1097	28-04-2021	29-08-2021	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea
88	1655	MX-001	Merck S.A de C.V	Calle 5 No. 7 Naucalpan de Juárez, Edo. De México, C.P.53370, Mexico	* Thuốc không vô trùng: Viên nén Levothyroxine (25mcg, 50mcg, 75mcg, 88mcg, 100mcg, 112 mcg, 125mcg, 137mcg, 150mcg, 175mcg, 200mcg)	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2021_0026	16-04-2021	16-09-2022	Cơ quan thẩm quyền Đức
89	1656	MY-009	Kotra Pharma (M) Sdn. Bhd.	No. 1, 2 & 3, Jalan TTC 12, Cheng Industrial Estate, 75250 Melaka, Malaysia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc dạng bán rắn (bao gồm cả thuốc chứa steroid); Viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa steroid); Thuốc bột (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin). * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc dạng bán rắn (bao gồm cả thuốc chứa steroid); Viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa steroid); Thuốc bột (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin). * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa học/Vật lý.	PIC/S-GMP	1377(e)/19	19-09-2019	15-03-2022	National Pharmaceutical Regulatory Agency (NPRA), Ministry of Health, Malaysia

STT	ID CC	ID CT	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
90	1657	NO-003	GE Healthcare AS - Oslo Plant	Nycoveien 1, OSLO, NO-0485, Norway	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ. + Xuất xưởng lô. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: Vô trùng; Vi sinh: Không vô trùng; Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	19/18004-6	19-12-2019	05-12-2022	Norwegian Medicines Agency (NOMA)
91	1658	PL-003	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A (Tên Ba Lan: Tarchominskie Zakłady Farmaceutyczne "Polfa" Spolka Akcyjna)	2, A. Fleminga Str., 03-176 Warsaw, Poland (* Cách ghi khác: ul. A. Fleminga 2, 03-176 Warszawa, Poland)	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh Penicillin): + Viên nang cứng; cốm pha hỗn dịch uống; bột pha hỗn dịch uống; viên nén. + Xuất xưởng lô. * Đóng gói cấp 1: Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh Penicillin): Viên nang cứng; cốm pha hỗn dịch uống; bột pha hỗn dịch uống; viên nén. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: Không vô trùng; Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	IWSF.405.64 .2021.IP.1 WTC/0196_02_06/184	20-07-2021	14-05-2024	Chief Pharmaceutical Inspectorate, Poland
92	1659	PL-003	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A (Tên Ba Lan: Tarchominskie Zakłady Farmaceutyczne "Polfa" Spolka Akcyjna)	2, A. Fleminga Str., 03-176 Warsaw, Poland (* Cách ghi khác: ul. A. Fleminga 2, 03-176 Warszawa, Poland)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dạng bào chế rắn và cấy ghép (bao gồm cả kháng sinh Penicillin). + Xuất xưởng lô. * Đóng gói cấp 2.	EU-GMP	IWSF.405.4. 2021.IP.1 WTC/0196_02_05/52	10-03-2021	11-12-2023	Chief Pharmaceutical Inspectorate, Poland
93	1660	PL-007	Adamed Pharma S.A	ul. Marszalka Jozefa Pilsudskiego 5, 95-200 Pabianice, Poland	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (bao gồm cả chất kìm tế bào), Viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả hóc môn và steroid), Thuốc lỏng dùng ngoài, Thuốc lỏng uống, Thuốc bột.	EU-GMP	IWPS.405.18 .2021.IP.1 WTC/0039_01_01/74	09-04-2021	26-01-2024	Chief Pharmaceutical Inspector, Poland

STT	ID CC	ID CT	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
94	1661	PL-023	Farmaceutyczna Spoldzielnia Pracy "GALENA"	ul. Dozynkowa 10, 52-311 Wroclaw, Poland	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; viên nén. + Xuất xưởng. * Thuốc được liệu. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng; viên nén. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	IWZJ.405.10 4.2018.ER.1 WTC/0047_02_01/194	10-08-2018	08-06-2021	Chief Pharmaceutical Inspector, Poland
95	1662	PL-026	Celon Pharma S.A	ul. Mokra 41A, 05-092 Lomianki/Kielpin, Poland	* Thuốc không vô trùng: Thuốc bột dạng hít	EU-GMP	IWPS.405.53 .2019.KK.1 WTC/0062_01_01/118	07-06-2019	05-03-2022	Chief Pharmaceutical Inspector, Poland
96	1663	PL-027	Celon Pharma S.A	ul. Marymoncka 15, 05-152 Kazun Nowy, Poland	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén	EU-GMP	IWPS.405.53 .2019.KK.2 WTC/0062_02_01/119	07-06-2019	05-03-2022	Chief Pharmaceutical Inspector, Poland
97	1664	SE-003	Fresenius Kabi AB	Rapsgatan 7, Uppsala, 751 74, Sweden	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thuốc tiêm/ tiêm truyền thể tích nhỏ; nhũ tương thuốc tiêm/ tiêm truyền thể tích nhỏ; dung dịch thuốc tiêm/ tiêm truyền thể tích lớn; nhũ tương thuốc tiêm/ tiêm truyền thể tích lớn.	EU-GMP	6.2.1-2020-002243	28-01-2021	15-10-2023	Medical Products Agency (MPA), Sweden
98	1665	SI-005	KRKA, d.d., Novo Mesto	Smarjeska cesta 6, Novo mesto, 8501, Slovenia (* Cách ghi khác: Smarjeska cesta 6, Novo mesto, SI-8501, Slovenia)	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim, viên nén giải phóng kéo dài; viên nén phân tán trong miệng; viên nang cứng; thuốc cốm.	EU-GMP	401-5/2021-5	06-07-2021	16-04-2024	Agency for medicinal products and medical devices of the Republic of Slovenia
99	1666	US-007	Hospira Incorporation	Highway 301 North, Rocky Mount, North Carolina, 27801, United States	* Sản phẩm thuốc tiêm Precedex (dexmedetomidine hydroclorid 200mcg/2ml)	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	NL/H 16/1008831	13-04-2020	31-12-2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)

STT	ID CC	ID CT	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
100	1667	US-011	Alcon Research, LLC	6201 South Freeway, Fort Worth, TX 76134 (Texas 76134), United States	*Dung dịch nhỏ mắt: Systane Ultra Lubricant Eye Drops, (polyethylene glycol 400 0.4%; propylene glycol 0.3%)	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	CGDM-ZF78	12-03-2021	11-03-2023	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
101	1668	US-018	Bausch and Lomb Incorporated	8500 Hidden River Parkway, Tampa, FL 33637, United States of America	Besivance (Besifloxacin ophthalmic suspension) 0,6%	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	4K6V-SVA4	05-05-2021	04-05-2023	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
102	1669	US-021	IPR Pharmaceuticals, Inc (* Cách ghi khác: IPR Pharmaceuticals Incorporated)	Road 188, Lot 17, San Isidro Industrial Park, Canovanas, PR 00729, USA (* Cách ghi khác: Carr 188, Lote 17, San Isidro Industrial Park, Po Box 1624, Canovanas, PR 00729, USA)	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nén bao phim.	Tương đương EU-GMP	3003009422	30-06-2021	21-06-2023	Commonwealth of Puerto Rico, USA
103	1670	US-031	Patheon Manufacturing Services LLC	5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, NC 27834, USA	* Cơ sở sản xuất (không bao gồm đóng gói, dán nhãn và xuất xưởng): + Sản phẩm Mvasi™ (Bevacizumab-Awwb) Single dose vial for injection (Bevacizumab-Awwb 400 mg / 16 ml). + Sản phẩm Mvasi™ (Bevacizumab-Awwb) Single dose vial for injection (Bevacizumab-Awwb 100 mg / 4 ml).	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	JHWA-4GVM; V45V-D96H	12-04-2021	11-04-2023	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
104	1671	US-049	Pharmacia & Upjohn Company LLC (Tên cũ: Pharmacia & Upjohn Company)	7000 Portage Road, Kalamazoo, MI 49001, United States of America (* Cách ghi khác: 7000 Portage Road, Kalamazoo, Michigan (MI) 49001, United States (USA))	* Sản phẩm SOLU-MEDROL®, injection, powder for solution (tương đương Methylprednisolone 125mg)	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	RQN9-S6KR	03-06-2021	02-06-2023	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)

STT	ID CC	ID CT	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
105	1672	US-051	Amgen Manufacturing Limited	State Road 31 Km 24.6, Juncos, Puerto Rico, 00777, USA (* Cách ghi khác: State Road 31 Km 24.6, Juncos, Puerto Rico, 00777-4060, USA)	* Cơ sở đóng gói, dán nhãn và xuất xưởng: + Sản phẩm Mvasi™ (Bevacizumab-Awwb) Single dose vial for injection (Bevacizumab-Awwb 400 mg / 16 ml). + Sản phẩm Mvasi™ (Bevacizumab-Awwb) Single dose vial for injection (Bevacizumab-Awwb 100 mg / 4 ml).	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	JHWA-4GVM; V45V-D96H	12-04-2021	11-04-2023	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
106	1673	US-055	Genentech, INC	1 DNA Way South San Francisco, CA 94080-4990, USA	Sản phẩm: bột pha dung dịch để pha dịch tiêm truyền Herceptin (trastuzumab 440mg)	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	TPB9-YEW7	10-03-2020	09-03-2022	United States Food and Drug Administration
107	1674	US-056	Genzyme Corporation	11 Forbes Road, Northborough, Massachusetts (MA) 01532, United States (USA)	* Đóng gói thứ cấp	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	FEI: 3009389940	02-02-2020	31-12-2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)