

Phụ lục III

DANH SÁCH HỒ SƠ ĐỀ NGHỊ ĐÁNH GIÁ ĐÁP ỨNG GMP CỦA CÁC CƠ SỞ SẢN XUẤT THUỐC, NGUYÊN LIỆU LÀM THUỐC CẦN BỔ SUNG GIẢI TRÌNH

Đợt 50

(Kèm theo công văn số /QLD-CL ngày / / của Cục Quản lý Dược)

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	CƠ QUAN CẤP	DN ĐỀ NGHỊ CÔNG BỐ	NỘI DUNG KHÔNG ĐẠT HOẶC CẦN BỔ SUNG GIẢI TRÌNH
1	PHARMATHEN INTERNATIONAL S.A.	Block No 5, Sapes Rodopi Prefecture, Industrial Park, Sapes, 693 00, Greece	60705/ 22-5-2025	30-05-2025	National Organization for Medicines (EOF), Greece	Dr. Reddy's Laboratories Limited	Yêu cầu giải trình và thống nhất cách ghi địa chỉ đề nghị được công bố và cách ghi địa chỉ trên giấy chứng nhận mới.
2	PT. Fonko International Pharmaceuticals	Kawasan Industri Jababeka II, Jl. Industri Selatan V Blok PP No. 7 Pasirsari, Kecamatan Cikarang Selatan, Kab. Bekasi, Provinsi Jawa Barat – Indonesia.	PW-S.01.04.1.3. 331.01.25-0013	20-01-2025	Government of the Republic of Indonesia	PT DEXA MEDICA	Đề nghị công ty bổ sung tài liệu xác nhận của cơ quan quản lý có thẩm quyền về 2 cách viết của địa chỉ sơ sở sản xuất là cùng 1 địa điểm