

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

Đợt 72

(Theo công văn số 3517/QLD-CL ngày 09/04/2020 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	Sanofi İlaç Sanayi ve Ticaret Anonim Şirketi	Küçükkarıştiran Mahallesi, Merkez Sokak, No:223/A 39780, Büyükkarıştiran / Lüleburgaz / Kirklareli - TURKEY	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ (ống, lọ); Thuốc bột chứa Cephalosporin. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (ống, lọ). * Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng (Xịt nước); thuốc uống dạng lỏng (Sirô, Hỗn dịch, Dung dịch, Nhũ dịch, Nhỏ giọt); thuốc bán rắn (Gel, Mỡ, Kem); Thuốc đạn (thuốc đạn, thuốc trứng); Viên nén (viên nén, viên bao phim, viên bao đường; viên sủi); thuốc bột, thuốc cốm. + Thuốc nhóm Cephalosporin: thuốc bột; thuốc bột và thuốc cốm pha hỗn dịch; viên nén, viên nén bao phim, viên nén bao đường, viên nang cứng. + Thuốc nhóm Penicillin: thuốc bột và thuốc cốm pha hỗn dịch; viên nén, viên nén bao phim, viên nén bao đường; sirô; Hỗn dịch.	PIC/S GMP	TR/GMP/2018/99	23/05/2018	25/01/2021	Turkish Medicines and Medical Devices Agency (TMMDA)		2
2	Hawon Pharmaceutical Corporation	42 Gagok-gil, Jinwi-myeon, Pyeongtaek-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: viên nén; viên nang cứng.	PIC/S GMP	2019-D1-3050	12/12/2019	27/04/2020	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
3	Korea United Pharm Int'l JSC.	No. 2A, Tu Do Boulevard, Vietnam-Singapore Industrial Park, Thuan An Town, Binh Duong Province, Vietnam	* Thuốc không vô trùng: viên nén, viên bao phim, viên bao đường	PIC/S GMP	2020-G1-0007	07/01/2020	09/12/2020	Daejeon Regional Office of Food & Drug Safety		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
4	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	9-19, Shimoshinjo 3-chome, Higashiyodogawa-ku, Osaka, Japan (2-14), Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan)	Sản phẩm: Oflovid ophthalmic solution Tên tại Việt Nam: Dung dịch nhỏ mắt Oflovid(ofloxacin 15mg/5ml)	Japan-GMP	3180	26/09/2019	26/09/2021	Ministry of Health, Labour and welfare, Japan	1	
5	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	* Sản phẩm: Cravit 1.5% Tên tại Việt Nam: Dung dịch nhỏ mắt Cravit 1,5% (Levofloxacin hydrat 15mg/mL)	Japan-GMP	2601	31/08/2018	31/08/2020	Pharmaceutical safety and Enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare, Japan	1	
6	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Daigaku Eye Drops Tên tại Việt Nam: Dung dịch nhỏ mắt Daigaku (Lọ 15ml chứa: Naphazolin Hydrochlorid 0,3mg, Chlorpheniramin maleat 1,5mg, Kẽm sulfat hydrat 15mg, Acid ép-si-lon aminocaproic 150mg).	Japan-GMP	3250	26/09/2019	26/09/2021	Ministry of Health, Labour and welfare, Japan	1	
7	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	* Sản phẩm: Cravit ophthalmic solution Tên tại Việt Nam: Dung dịch nhỏ mắt Cravit (Levofloxacin hydrat 25mg/5mL)	Japan-GMP	3183	26/09/2019	26/09/2021	Pharmaceutical safety and Enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare, Japan	1	
8	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	* Sản phẩm: Sanlein Mini 0.3 ophthalmic solution Tên tại Việt Nam: Dung dịch nhỏ mắt Sanlein Mini 0.3 (Natri hyaluronat 1,2mg/0,4ml)	Japan-GMP	3257	26/09/2019	26/09/2021	Pharmaceutical safety and enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
9	LABORATOIRE AGUETTANT	1 rue Alexander Fleming, LYON, 69007, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.	EU GMP	2019/HPF/FR/320	26/11/2019	29/06/2021	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
10	Biomedica spol. S r.o. Pekařská 601/8, 155 00 Praha 5 - Jinonice	Biomedica, spol s r.o. divize Horátev, Horátev 104, 289 12 Nymburk, Czech Republic	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn. * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; viên nén, thuốc bột, thuốc gói.	EU-GMP	sukls316098 /2018	03/01/2019	08/11/2021	State Institute for Drug Control (SÚKL), Czech Republic	1	
11	Private Joint Stock Company "Pharmaceutical firm "Darnitsa" (Pr.JSC "Pharmaceutical firm "Darnitsa")	13 Boryspilska Street, Kyiv 02093, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ và thuốc nhỏ mắt (bao gồm cả sản phẩm chứa hormon); Bột pha dung dịch tiêm chứa cephalosporin. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả sản phẩm chứa hormon). * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; thuốc cốm; thuốc dạng bán rắn (bao gồm cả sản phẩm chứa hormon và sulfanilamides); viên nén và viên nén bao phim (bao gồm sản phẩm chứa hormon và sulfanilamides).	PIC/S GMP	035/2019/G MP	07/06/2019	12/04/2022	State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control (SMDC)		2
12	Sophartex (Cơ sở sản xuất)	21 rue du Pressoir, 28500, VERNOUILLET, France	* Sản phẩm: cốm pha hỗn dịch Ery Children 250 mg (Erythromycin (dưới dạng Erythromycin ethyl succinat) 250mg).	EU GMP	2019/HPF/F R/264	02/10/2019	10/11/2020	National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	1	
	Laboratoires Bouchara Recordati (Cơ sở xuất xưởng)	70, Avenue du General de Gaulle 92800 Puteaux, France		EU GMP	2018 HPF/FR/155	21/06/2018		National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)		
13	FRESENIUS KABI IPSUM S.R.L.	LOC.MASSERIE ARMIERI, POZZILLI (IS), 86077, Italy	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: Penicillin dạng đồng khô; * Thuốc không vô trùng: Bột đồng khô.	EU-GMP	IT/92/H/201 9	21/05/2019	01/03/2022	AIFA Italian Medicines Agency	1	
14	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland	* Thuốc không vô trùng: viên nén.	PIC/S-GMP và EU-GMP	GMP-CH- 1000099	05/04/2019	17/10/2021	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	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
15	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	* Sản phẩm: Kary Uni, Ophthalmic Liquids and Solutions Tên tại Việt Nam: Hỗn dịch nhỏ mắt Kary Uni (Pirenoxine 0.05mg/mL).	Japan-GMP	4238	04/12/2019	04/12/2021	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
16	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	* Sản phẩm: Dung dịch nhỏ mắt Sanlein Mini 0.1, Ophthalmic Liquids and Solutions Tên tại Việt Nam: Dung dịch nhỏ mắt Sanlein Mini 0.1 (Natri Hyaluronate 0,4mg/0,4ml).	Japan-GMP	3252	26/09/2019	26/09/2021	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
17	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	* Sản phẩm: Sancoba, Ophthalmic Liquids and Solutions Tên tại Việt Nam: Dung dịch nhỏ mắt Sancoba (Cyanocobalamin 1mg/5ml).	Japan-GMP	3262	02/10/2019	02/10/2021	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
18	Laboratorios Normon, S.A	Ronda de Valdecarrizo, 6, Tres Cantos 28760 (Madrid) Spain	* Thuốc vô trùng (bao gồm cả thuốc gây nghiện, chất hướng thần): + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc cấy ghép và thuốc dạng rắn (chứa kháng sinh nhóm β -Lactam); + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc gây nghiện, chất hướng thần): Viên nang cứng (chứa kháng sinh nhóm β -Lactam); Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Viên nén và viên nén bao phim (chứa kháng sinh nhóm β -Lactam, thuốc độc tế bào/ thuốc kìm tế bào, hormon và chất có hoạt tính hormon, thuốc miễn dịch); Viên nén và viên bao kháng virus.	EU-GMP	ES/041HVI/19	03/04/2019	22/02/2022	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
19	Sanquin Plasma Products B.V.	Plesmanlaan 125, Amsterdam, 1066CX, Netherlands	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Chế phẩm từ máu.	EU GMP	NL/H 18/2008748	10/02/2019	09/11/2021	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
20	Kolmar Korea	245 Sandan-gil, Jeonui-myeon, Sejong-si, Republic of Korea	* Viên nén, viên nén bao phim, viên nén bao đường, viên nén bao tan trong ruột, viên nén nhiều lớp, viên nang cứng; thuốc bột, thuốc cốm; * Thuốc tiêm, thuốc tiêm truyền; * Dung dịch thuốc nhỏ mắt; * Thuốc uống dạng lỏng, si rô, hỗn dịch uống; * Thuốc dùng ngoài dạng lỏng, lotions, thuốc xịt dùng ngoài da, * Thuốc mỡ, thuốc kem (cream), gel.	PIC/S GMP	2019-G1-2428	18/12/2019	17/10/2022	Daejeon Regional Office of Food & Drug Safety, Korea		2
21	Akciju sabiedriba "Grindeks" (I vieta) / Joint Stock Company "Grindeks" (I vieta)	Krustpils iela 53, Riga, LV-1057, Latvia / 53 Krustpils Street, Riga, LV-1057, Latvia	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (chứa chất độc tế bào/ chất kìm tế bào); thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU_GMP	ZVA/LV/2017/016H	19/09/2017	04/07/2020	State Agency of Medicines (ZVA), Latvia	1	
22	Baxter Healthcare Corporation	Route 3 Km, 144.2, Guayama, Puerto Rico 00784 USA	* Sản phẩm: Forane (Isoflurane, USP) Inhalant (Isoflurane, USP 100mL) Tên tại Việt Nam: Aerrane	US-GMP	G6MV-QX6N	09/07/2019	08/07/2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
23	Baxter Healthcare Corporation	Route 3, km 144.2, Guayama, Puerto Rico 00784, USA	* Sản phẩm: Suprane (Desflurane USP), Inhalant (Desflurane USP 240mL)	US -GMP	ZZ7C-UYZP	07/06/2019	06/06/2021	United State Food and Drug Administration	1	
24	Baxter Healthcare Corporation	Route 3 Km, 144.2, Guayama, Puerto Rico 00784 USA	* Sản phẩm: Sevoflurane, USP, Inhalant (Sevoflurane, USP, 250mL)	US-GMP	YGP8-D6SJ	03/07/2019	02/07/2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
25	Patheon Inc. (Cơ sở sản xuất)	2100, Syntex Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K9, Canada	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Tracleer (Bosentan (dưới dạng bosentan monohydrate) 125 mg).	Canada-GMP	73248	11/09/2019	11/09/2020	Cơ quan thẩm quyền Canada	1	
	Actelion Pharmaceuticals Ltd (Cơ sở xuất xưởng)	Gewerbestrasse 12, 4123 Allschwil, Switzerland		EU-GMP						

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
26	Laboratoires Galeniques Vernin (Cơ sở sản xuất)	20 Rue Louis-Charles Vernin, Dammarie Les Lys, 77190 (hoặc 77190 Dammarie Les Lys), France	* Sản phẩm: Viên nang mềm Meteospasmyl (Alverine Citrate 60mg; Simeticone 300mg).	EU-GMP	2018/HPF/F R/156	21/06/2018	30/03/2020	French National Agency for Medicines and Health Products Safety Agency (ANSM)	1	
	Laboratoires Mayoly Spindler (Cơ sở kiểm nghiệm, đóng gói, xuất xưởng)	6 avenue de l'Europe, 78400 Chatou (hoặc Chatou 78400), France			2019/HPF/F R/083	18/03/2019				
27	Pharvis Korea Pharm Co., Ltd.	127, Sandan-ro 83beon-gil, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén, viên nén bao phim; viên nang cứng; thuốc bột.	PIC/S GMP	2019-D1-2707	11/11/2019	23/05/2022	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
28	Catalent Indiana, LLC (Cơ sở sản xuất và đóng gói cấp 1)	1300 South Patterson Drive, Bloomington, IN 47403, United States	* Sản phẩm: + Dung dịch để pha tiêm truyền tĩnh mạch Imfinzi 500mg/10mL (Durvalumab 500mg/10mL); + Dung dịch để pha tiêm truyền tĩnh mạch Imfinzi 120mg/2.4mL (Durvalumab 120mg/2.4mL);	EU-GMP	NL/H 17/1013621 a	07/06/2017	18/02/2021	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	
	AstraZeneca AB (Cơ sở đóng gói cấp 2)	Turbuhaler and Pumpspray, Forskargatan 18, Sodertalje, 151 85, Sweden		EU-GMP	5.9.1-2019-078201	11/10/2019		Medical Products Agency (MPA), Sweden		
	MEDIMMUNE UK LIMITED (Cơ sở kiểm nghiệm và xuất xưởng)	6 RENAISSANCE WAY, LIVERPOOL, L24 9JW, United Kingdom		EU-GMP	UK MIA 19437 Insp GMP/IMP 19437/1047 62-0016	07/08/2017		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
29	OLIC (Thailand) Limited	166 Bangpa-In Industrial Estate, Udomsorayuth Road, Moo 16, Bangkrason, Bangpa-In, Ayutthaya, 13160, Thailand (* Cách ghi khác: 166 Moo 16 Bangpa-In Industrial Estate, Udomsorayuth Road, Bangpa-In district, Ayutthaya province, Thailand)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; dạng bào chế bán rắn (thuốc kem, gel, thuốc mỡ); viên nén; dạng bào chế có áp lực. * Thuốc không vô trùng chứa hormon sinh dục: Viên nang mềm.	PIC/S GMP	1-2-07-17-20-00021	26/12/2019	04/08/2022	Food and Drug Administration (Thai FDA), Thailand		2
30	Interthai Pharmaceutical Manufacturing Ltd	1899 Phaholyothin Road, Ladyao, Chatuchak, Bangkok 10900, Thailand	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ: + Thuốc tiệt trùng cuối: Dạng bào chế bán rắn. * Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng; dạng bào chế bán rắn, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng; thuốc hít.	PIC/S GMP	1-2-07-17-20-00020	10/06/2019	09/06/2022	Food and Drug Administration (Thai FDA), Thailand		2
31	Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato factory (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	950, Hiroki, Ohaza, Misato-machi, Kodama-gun, Saitama-ken, Japan	* Sản phẩm: Viên nén bao đường Myonal Tablets 50mg (Eperison HCl 50mg)	Japan-GMP	2728	04/09/2018	09/06/2022	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan		2
	Interthai Pharmaceutical Manufacturing Limited (Cơ sở đóng gói).	1899 Phaholyothin Road, Ladyao, Chatuchak, Bangkok 10900, Thailand		PIC/S-GMP	1-2-07-17-20-00020	10/06/2019		Food and Drug Administration (Thai FDA), Thailand		
32	Kolmar Pharma Co., Ltd.	93 Bio Valley 2-ro, Jecheon-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nang cứng; viên nang mềm; viên nhai; thuốc bột; thuốc cốm; viên nén đặt phụ khoa; sirô. * Thuốc kem, thuốc mỡ, gels.	PIC/S GMP	2020-G1-0009	07/01/2020	20/08/2022	Daejeon Regional Office of Food & 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
33	PHARMATIS (Cơ sở sản xuất)	Zone d'Activités Est n° 1, Estrees Saint Denis, 60190, (hoặc 60190 Estrees Saint Denis) France	* Thuốc không vô trùng: Gel uống Pepsane (Guaiazulen 0,004g, Dimethicon 3 g)/gói 10g	EU-GMP	2019/HPF/F R/250	18/09/2019	11/10/2021	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
	Laboratoires Rosa Phytopharma (Cơ sở xuất xưởng)	2 Avenue du Traite de Rome, Chatou, 78400 (hoặc 78400 Chatou), France						EU-GMP		
34	S.M. Farmaceutici S.R.L.	Zona Industriale, 85050 TITO (PZ), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; Dung dịch thể tích lớn. * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng chứa hormon corticosteroids.	EU GMP	IT/138/H/20 19	23/07/2019	29/03/2022	AIFA Italian Medicines Agency	1	
35	LABORATORIO ALDO-UNIÓN SL	Baronessa de Maldà, 73, 08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona), Spain	* Thuốc không vô trùng: Viên nén (bao gồm cả hormon và chất có hoạt tính hormon); thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc phun mù (bao gồm cả hormon và chất có hoạt tính hormon); dạng bào chế bán rắn (bao gồm cả hormon và chất có hoạt tính hormon).	EU-GMP	NCF/1930/0 01/CAT	31/05/2019	08/03/2022	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain	1	
36	SaVi Pharmaceutical Joint-stock Company	Lot Z01-02-03a Industry Zone, Tan Thuan Export Processing Zone, Tan Thuan Dong Ward, District 7, Ho Chi Minh City, 756200, Vietnam	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén, viên nén bao phim, viên nén sủi.	EU-GMP	OGYÉI/2275 8-6/2019	28/11/2019	30/08/2022	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary		2
37	Laboratoire Unither - Coutances	ZI de la Guerie, Coutances Cedex, 50211, France	* Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; thuốc nhỏ mắt; thuốc dạng bán rắn * Thuốc hỗn dịch chứa bào tử vi khuẩn	EU GMP	2019/HPF/F R/059	18/02/2019	08/06/2021	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
38	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Sanlein0,3, Ophthalmic Liquids and Solutions (Sodium hyaluronat 3mg/ml) Tên tại Việt Nam: Dung dịch nhỏ mắt Sanlein 0.3	Japan- GMP	2751	06/09/2018	05/09/2020	Pharmaceutical safety and enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	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
39	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Diquas, Ophthalmic Liquids and Solutions 3% (Natri diquafosol 30mg/ml) Tên tại Việt Nam: Dung dịch nhỏ mắt Diquas	Japan-GMP	3192	26/09/2019	25/09/2021	Pharmaceutical safety and enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
40	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Taflotan-S, (Tafluprost 0.015ml/ ml) Tên tại Việt Nam: Dung dịch nhỏ mắt Taflotan-S (Tafluprost 0.015ml/ ml)	Japan-GMP	2144	03/08/2018	02/08/2020	Pharmaceutical safety and enviromental Health Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare	1	
41	Ying Yuan Chemical Pharmaceutical Co., Ltd.	No. 26, Shin Chong Road, Tainan, Taiwan	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc tiêm thể tích nhỏ; dung dịch nhỏ mắt, tai, mũi thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Dung dịch thuốc; thuốc bán rắn; viên nén, viên nén bao, thuốc bột, thuốc cốm, viên nang cứng.	PIC/S GMP	5331	22/07/2019	20/09/2021	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)		2
42	Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant)	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	Sản phẩm: Sanlein 0,1, Ophthalmic Liquids and Solutions (Natri hyaluronat 1mg/ml) Tên lưu hành tại Việt Nam: Dung dịch nhỏ mắt Sanlein 0.1	Japan-GMP	6008	26/03/2019	25/03/2021	Ministry of Health, Labour and Welfare of Japan	1	
43	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Australia Pty Ltd	82 Hughes Avenue Ermington NSW 2115, Australia	* Thuốc không vô trùng không chứa penicillins, cephalosporins, chất chống ung thư: Viên nén; viên nén sủi bọt; thuốc dạng lỏng; thuốc đặt; thuốc kem; thuốc bột.	PIC/S GMP	MI-2019-LI-02914-1	29/11/2019	30/06/2020	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
44	Pharma Developpment	Zone Industrielle, chemin de Marcy, Corbigny, 58800, France	* Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn. * Thuốc dược liệu.	EU GMP	2019/HPF/F R/090	19/03/2019	12/10/2021	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
45	Utsunomiya Plant of Chugai Pharma manufacturing Co., Ltd (Cơ sở sản xuất)	16-3, Kiyohara Kogyodanchi, Utsunomiya city, Tochigi, Japan	* Sản phẩm: + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Actemra 200mg (Tocilizumab 200mg/10mL), Hộp 1 lọ 10 mL.	Japan-GMP	1225	07/06/2019	08/2021	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	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
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	GMP-CH-1000096	05/04/2019	10/05/2020	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
46	Delpharm Milano S.R.L (Cơ sở sản xuất)	Via Carnevale, 1-20090 Segrate (MI), Italy	Sản phẩm: + Viên nén Dilatrend (Carvedilol 6,25mg); + Viên nén Dilatrend (Carvedilol 12,5mg); + Viên nén Dilatrend (Carvedilol 25mg);	EU-GMP	IT/24/H/2019	31/01/2019	12/05/2020	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	GMP-CH-1000096	05/04/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
47	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	19/04/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP và EU-GMP	GMP-CH-1000096	05/04/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
48	Cơ sở sản xuất: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	Schutzenstrasse 87 and 99-101, 88212 Ravensburg, Germany	Sản phẩm: Dung dịch tiêm Actemra (Tocilizumab 162mg/0,9ml)	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2018_0067	23/05/2018	17/05/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Cơ sở đóng gói và xuất xưởng: F. Hoffmann - La Roche Ltd	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	GMP-CH-1000096	05/04/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products		
49	EDEFARM, S.L	Poligono Industrial Enchilagar del Rullo, 117.C.P.46191 Villamachante, Valencia, Spain	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng;	EU-GMP	4166-E/01-18/C.VAL	17/09/2018	05/07/2021	Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha	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
50	Toll Manufacturing Services, S.L	C/Aragoneses, 2, Madrid, 28108, Madrid, Spain	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén (bao gồm cả thuốc gây nghiện, thuốc hướng tâm thần).	EU-GMP	ES/051HVI/17	17/04/2017	07/03/2020	Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha	1	
51	Medochemie Ltd (Factory C) - Oral Facility	2, Michael Erakleous Street, Agios Athanassios Industrial Area, 4101 Agios Athanassios, Limassol, Cyprus	* Thuốc không vô trùng + Thuốc chữa kháng sinh nhóm Cephalosporin và Carbapenem: Viên nén, viên nén bao phim, viên nang cứng, thuốc cốm và thuốc bột pha hỗn dịch uống; + Thuốc bột pha dung dịch uống.	EU GMP	MED04/2019/001	18/03/2019	30/01/2022	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus	1	
52	Pfizer (Perth) Pty Ltd	15 Brodie Hall Drive Technology Park, Bentley WA 6102, Australia	* Thuốc vô trùng: Dạng bào chế bán rắn (thuốc kem, gel, mỡ); dung dịch thuốc; thuốc tiêm (bao gồm cả các chất độc tế bào/chất kim tế bào); dung dịch vô khuẩn. * Thuốc không vô trùng: Dạng bào chế bán rắn (thuốc kem, gel, mỡ); thuốc	PIC/S-GMP	MI-2019-LI-12128-1	12/11/2019	14/12/2021	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
53	Dr. Reddy's Laboratories Ltd. - FTO-9	Plot No. Q1 to Q5, Phase III, Duvvada VSZE Visakhapatnam district, Andhra Pradesh 530 046, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; bơm tiêm đóng sẵn thuốc. + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; bơm tiêm đóng sẵn thuốc.	EU GMP	DE_BY_04_GMP_2019_0128	23/10/2019	05/09/2022	Cơ quan thẩm quyền Đức (Regierung von Oberbayern)		2
54	Laboratorio Pablo Cassara S.R.L.	Carhue 1096, Ciudad Autonoma de Buenos Aires, Argentine Republic (* Cách ghi khác: Carhué No. 1096 (C1408GBV), Buenos Aires, Argentina)	* Thuốc không chứa kháng sinh beta lactam, chất có hoạt tính hormon, chất kim tế bào: + Thuốc không vô trùng: Dung dịch thuốc, thuốc bán rắn; + Thuốc vô trùng: Thuốc bột đông khô, thuốc phun mù; dung dịch thuốc, thuốc bán rắn;	PICS GMP	2019/175-INAME-33	01/06/2019	01/06/2021	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
55	Cơ sở sản xuất bán thành phẩm: Merck Healthcare KGaA Tên thay đổi: Merck KGaA.	Frankfurter Strabe 250, 64293 Darmstadt, Germany (Cách viết khác: Frankfurter Strasse 250 64293 Darmstadt, Germany)	* Sản phẩm: - Viên nén bao phim Thyrozol 10mg (Thiamazole 10mg); - Viên nén bao phim Thyrozol 5mg (Thiamazole 5mg); - Viên nén bao phim Concor Cor (Bisoprolol fumarate 2,5mg); - Viên nén bao phim Concor Cor (Bisoprolol fumarate 5mg);	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2019_0053	21/05/2019	/09/2021	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
	Cơ sở đóng gói và xuất xưởng: P&G Health Austria GmbH & Co. OG	Hosslgasse 20 (hoặc: Hoesslgasse 20), 9800 Spittal an der Drau, Austria		EU-GMP	INS-480021-0069-001 (1/10)	29/11/2018	11	Federal Office for Safety in Health Care, Austria		
56	JW Life Science Corporation	28 Hanjin 1-gil, Songak-eup, Dangjin-si, Chungcheongnam-do, Republic of Korea	* Thuốc tiêm: Dung dịch tiêm truyền, dung dịch vô khuẩn. * Thuốc dùng ngoài: Dung dịch điện giải.	PIC/S GMP	2020-G1-0124	16/01/2020	09/10/2022	Daejeon Regional Office of Food & Drug Safety, Korea		2
57	Santen Pharmaceutical Co., Ltd. Noto Plant	2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan	* Sản phẩm: Dung dịch thuốc nhỏ mắt: Alegysal (Pemirolast kali 1mg/ml);	Japan-GMP	3255	26/09/2019	26/09/2024	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan	1	
58	Kukje Pharma Co., Ltd.	47 Sanseong-ro, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: Viên nén (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); si rô (chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); * Thuốc vô trùng: thuốc đông khô (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); thuốc bột pha tiêm (chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin).	PICS-GMP	2020-D1-0431	14/02/2020	05/09/2022	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
59	Hankook Korus Pharm, Co., Ltd	78 Daepungsandan-ro, Daeso-myeon, Eumseong-gun, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	Thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin.	PIC/S-GMP	2020-G1-0049	10/01/2020	25/09/2022	Daejeon Regional Office of Food & Drug Safety, Korea		2
60	Korea Pharma Co., Ltd	87 Jeyakongdan 3-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: Viên nén (bao gồm: viên nén, viên nén bao đường, viên nén bao phim, viên nén nhai, viên nén đặt âm đạo, viên nén tan trong miệng, viên nén giải phóng có kiểm soát, viên nén bao tan ở ruột); viên nang cứng; thuốc bột; dung dịch uống, dung dịch dùng ngoài, hỗn dịch (Lotion); thuốc kem.	PIC/S-GMP	2020-D1-0009	03/01/2020	26/09/2022	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
61	Korean Drug Co., Ltd	69-10, Wonjeok-ro, Sindun-myeon, Icheon-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: Viên nén (bao gồm: viên nén, viên nén bao phim, viên nén tan trong miệng, viên nén nhai); viên nang cứng; dung dịch uống; si rô; hỗn dịch uống.	PIC/S-GMP	2020-D1-0049	08/01/2020	29/08/2021	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, 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
62	N.V. Organon	Molenstraat 110, OSS, 5342CC, Netherlands (* Cách ghi khác: Molenstraat 110, 5342 CC Oss, Netherlands hoặc: Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Netherlands)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng chứa hormone: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; thuốc cấy ghép và dạng rắn chứa hormon. * Thuốc không vô trùng: viên nén (chứa hormone); thuốc cốm(chứa hormone) * Thuốc sinh học: thuốc công nghệ sinh học; thuốc tách chiết từ nước tiểu (urine).	EU GMP	NL/H 19/214277A	17/12/2019	05/12/2022	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	
63	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.S.	Sancaklar 81100, Duzce-Turkey	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc xịt, siro thuốc, hỗn dịch uống; thuốc bột pha hỗn dịch uống, thuốc cốm pha hỗn dịch uống; thuốc kem; thuốc mỡ; viên nén; viên nén bao phim; viên nén bao; viên nén kháng dịch vị; viên nang kháng dịch vị. * Thuốc chứa kháng sinh cephalosporin: viên nén bao phim; bột pha hỗn dịch uống.	EU GMP	BG/GMP/2018/113	11/01/2018	05/10/2020	Bulgarian Drug Agency		2
64	Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG (Cơ sở sản xuất)	Schützenstrasse 87 and 99-101, 88212 Ravensburg, Germany	* Sản phẩm: + Dung dịch tiêm Elonva (corifollitropin alfa 100mcg/0,5ml); + Dung dịch tiêm Elonva (corifollitropin alfa 150mcg/0,5ml);	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2018_0067	23/05/2018	17/05/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	N.V. Organon (Cơ sở đóng gói cấp 2)	Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Netherlands		EU GMP	NL/H 19/214277A	17/12/2019		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
65	Altan Pharmaceuticals, S.A.	Avda, de la Constitucion, 198-199, Poligono Industrial Monte Boyal, Casarrubios del Monte, 45950 Teledo Spain	* 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.	EU GMP	ES/145HV/19	07/11/2019	10/10/2021	Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha	1	
66	Altan Pharmaceuticals, S.A.	Poligono Industrial de Bernedo, s/n Bernedo, 01118 Alava - Spain	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ.	EU GMP	ES/037HVI/19	01/04/2019	16/06/2020	Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha	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
67	Abbvie S.R.L	S.R. 148 Pontina Km 52, Snc-Campoverde Di Aprilia (loc. APRILIA) - 04011 APRILIA (LT), Italy	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim	EU-GMP	IT/214/H/2018	27/09/2018	21/11/2020	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
68	Glaxosmithkline Pharmaceuticals S.A	ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznan, Poland (cách viết khác: Grunwaldzka 189 Street, 60-322 Poznan, Poland)	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa hoạt tính mạnh, độc tính cao, nhạy cảm, dễ cháy, gây kích ứng): Viên nén.	EU GMP	IWPS.405.89.2019.KK.1 WTC/0092_01_01/213	06/09/2019	07/06/2022	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
69	Atabay Kimya Sanayi ve Ticaret A.S. (Gebze sterile plant, Gebze non-sterile plant and Gebze beta-lactam antibiotic plant)	Dilovası Organize Sanayii Bolgesi 4. Kısım Sakaraya Caddesi No:28, Gebze / Kocaeli, Turkey	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc dạng lỏng thể tích nhỏ (vials) * Thuốc không vô trùng: - Bột pha hỗn dịch uống chứa kháng sinh beta lactam. - Viên nén, viên nén bao phim chứa kháng sinh beta lactam.	EU GMP	BG/GMP/2019/159	02/08/2019	12/06/2022	Bulgarian Drug Agency		2
70	Corixa Corporation d/b/a Glaxo Smith Kline Vaccines	325 North Bridge Street, Marietta, Pennsylvania, PA 17547, United States	* Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô * Thuốc sinh học: thuốc miễn dịch	EU GMP	BE/GMP/2019/018	29/04/2019	22/03/2022	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
71	Catalent Belgium S.A	Font Saint Landry 10, Bruxelles, 1120, Belgium	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. - Thuốc tiệt trùng cuối: Thuốc dạng lỏng thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Sản phẩm miễn dịch; sản phẩm công nghệ sinh học; Chế phẩm có nguồn gốc chiết xuất từ người hoặc động vật.	EU-GMP	BE/GMP/2017/044	10/07/2017	06/04/2020	Federal Agency for Medicines and Health Products of Belgium	1	
72	A. Menarini Manufacturing logistics and services S.R.L	Via Campo di Pile - 67100 L'aquila (AQ), Italy	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén, thuốc bột, viên nang mềm dược liệu.	EU GMP	IT/183-4/H/2017	27/09/2017	22/02/2020	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
73	LABORATORIOS CINFA, S.A.	Ctra. Olaz Chipi, 10. Polígono Industrial Areta, 31620 Huarte (Navarre), Spain	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén.	EU-GMP	NCF/02/2019	04/11/2019	27/09/2022	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
74	Tolmar Inc (Cơ sở sản xuất)	701 Centre Avenue, Fort Collins, Colorado, 80526, United States	* Sản phẩm: + Bột pha tiêm Eligard 7,5mg (Leuprorelin acetate (tương đương 6,96mg Leuprorelin) 7,5mg); + Bột pha tiêm Eligard 22,5mg (Leuprorelin acetate (tương đương 20,87mg Leuprorelin) 22,5mg).	CPP Netherland	19-1147	05/09/2019		United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Astellas Pharma Europe B.V. (Cơ sở đóng gói thứ cấp và xuất xưởng)	Hogemaat 2, Meppel, 7942 JG, Netherlands		EU GMP	NL/H 18/2008094	22/11/2018		Health and Youth Care Inspectorate, Pharmaceutical Affairs, Netherlands		
75	BAG Health Care GmbH	BAG Health Care GmbH Amtsgerichtsstraße 1-5, D-35423 Lich, 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 dược liệu: đông khô, dạng lỏng thể tích nhỏ.	EU GMP	DE_HE_01_GMP_2019_0106	31/07/2019	17/05/2022	Cơ quan thẩm quyền Đức (Regierungspräsidium Darmstadt)	1	
76	Mega Lifesciences (Australia) Pty Ltd	60 National Avenue Pakenham VIC 3810 Australia	* Sản phẩm: Thuốc bột uống Flexsa 1500 (Glucosamin sulfate 2 KCl, 1500mg Glucosamin sulfate)	PIC/S GMP	19/1331	19/11/2019		Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
77	Esseti Farmaceutici SRL	Via Campobello, 15-00071 (hoặc 15-00040) Pomezia (RM), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ (chứa corticosteroid và sản phẩm chiết từ động vật); thuốc bột (chứa kháng sinh nhóm cephalosporin). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ	EU-GMP	IT/100/H/2019	22/05/2019	22/01/2022	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
78	Vuab Pharma a.s	Vltavska 53, 252 63 Roztoky, Czech Republic	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (chứa hormon); dung dịch thể tích nhỏ.	EU GMP	sukls62266/2019	28/06/2019	17/04/2022	State Institute for Drug Control (SÚKL), Czech Republic	1	
79	Merck Sante s.a.s	2 rue du Pressoir Vert, Semoy, 45400, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô. * Thuốc không vô trùng: viên nén (chứa sulphonamide, bao gồm cả viên nén bao phim).	EU-GMP	2019/HPF/R/315	18/11/2019	25/09/2022	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
80	Merck Sante s.a.s (Cơ sở sản xuất)	2 rue du Pressoir Vert, 45400 Semoy, France	Sản phẩm: Thuốc viên nén phóng thích kéo dài Glucophage XR (Metformin 500mg)	EU-GMP	2019/HPF/F R/315	18/11/2019	23/12/2021	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France		2
	PT. Merck Tbk (Cơ sở đóng gói)	JL. TB Simatupang No. 8 Pasar Rebo Jakarta Timur 13760, Indonesia (hoặc JL. TB Simatupang No. 8 Pasar Rebo Jakarta 13760, Indonesia)						PIC/s-GMP		
81	Pfizer Ireland Pharmaceuticals	Little Connell, Newbridge, Co. Kildare, Ireland	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa chất có hoạt tính học môn): Viên nang cứng; viên nén.	EU GMP	26079/M10 63	19/12/2019	27/09/2022	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
82	Laboratoires Merck Sharp & Dohme-Chibret	Route de Marsat, Riom, F- 63963 Clermont-Ferrand Cedex 9, France	* Sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm truyền tĩnh mạch hoặc tiêm bắp Invanz (Ertapenem 1g) Powder for concentrate for solution for infusion.	EU-GMP	03/19/1308 08	07/05/2019		European Medicines Agency	1	
83	Steri-Pharma, LLC. (Cơ sở sản xuất)	429 S. West Street, Syracuse, NY 13202, USA	* Sản phẩm: Bột pha dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Zerbaxa (Ceftolozane (dưới dạng Ceftolozane sulfate) 1g; Tazobactam (dưới dạng Tazobactam natri) 500mg)	EU-GMP	05/19/1313 98	28/05/2019		European Medicines Agency (EMA)	1	
	ACS Dobfar S.P.A (cơ sở sản xuất sản phẩm trung gian)	V.LE Addetta 2a/12, 20067 Tribiano (MI), Italy								
	Laboratories Merck Sharp & Dohme Chibret (cơ sở đóng gói cấp 2 và xuất xưởng)	Route de Marsat, Riom, 63963 Clermont-Ferrand Cedex 9, France								

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
84	Sanofi Winthrop Industrie	56 route de Choisy au Bac, COMPIEGNE, 60205, France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Thuốc bột (chứa kháng sinh nhóm Cephalosporins); Viên nén (chứa kháng sinh nhóm Cephalosporins);	EU-GMP	2019/HPF/FR/311	18/11/2019	16/06/2020	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
85	AstraZeneca UK Limited	Silk Road Business Park, Macclesfield, SK 10 2NA, United Kingdom	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc dạng rắn và cấy ghép (thuốc chứa hoạt chất LHRH Agonist, Zoladex). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén và viên nén bao phim (thuốc chứa hoạt chất antieostrogen (Nolvadex)).	EU-GMP	UK MIA 17901 Insp GMP/GDP/IMP 17901/1011 7-0042	15/08/2019	11/06/2022	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
86	Tenamyd Pharmaceutical Corporation	Lot. Y.01-02A, Tan Thuan Street, Tan Thuan Industrial Park/Export Processing Zone, Tan Thuan Dong Ward, District 7, Ho Chi Minh City, Vietnam	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột pha dung dịch tiêm chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin.	EU-GMP	BG/GMP/2020/168	16/01/2020	09/10/2022	Bulgarian Drug Agency		2
87	Chiesi Farmaceutici S.P.A.	Via San Leonardo 96 - 43122 Parma (PR), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ (chứa corticosteroid; thuốc sinh học). * Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng (chứa corticosteroid); thuốc bột (chứa corticosteroid); thuốc dạng có áp lực (chứa corticosteroid); viên nén. * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ động vật.	EU-GMP	IT/77/H/2019	08/04/2019	23/11/2021	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
		Via Palermo, 26/A - 43122 Parma (PR), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc sinh học: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: thuốc có nguồn gốc từ động vật.							
88	GE Healthcare AS - Oslo Plant	Nycoveien 1, OSLO, NO-0485, Norway	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ (thuốc tiêm truyền). + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn (thuốc tiêm truyền); dung dịch thể tích nhỏ (thuốc tiêm truyền).	EU-GMP	19/18004-6	19/12/2019	05/12/2022	Norwegian Medicines Agency (NOMA)		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
89	Swiss Caps AG	Husenstrasse 35, 9533 Kirchberg SG, Switzerland	+ Viên nang mềm: bao gồm thuốc chứa dược chất nhạy cảm hoặc có hoạt tính cao như hormon, ester của acid béo, dẫn chất của Vitamin D, Retinoic.	PIC/S-GMP, EU-GMP	19-1321	29/10/2019	28/03/2022	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
90	Eli Lilly and Company	Indianapolis, IN 46285, USA	* Sản phẩm: ALIMTA® Injection (Pemetrexed disodium heptahydrate 151,7mg) (Pemetrexed 100mg)	US-GMP	T9B9-PR34	03/12/2019	02/12/2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
			* Sản phẩm: ALIMTA® Injection (Pemetrexed disodium heptahydrate 713mg) (Pemetrexed 500mg)		WF9T-92PH	25/11/2019	24/11/2021			
91	Steril-Gene Life Sciences (P) Limited	No. 45, Mangalam Main Road, Villianur Commune, Puducherry, 605 110, India	* 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.	EU GMP	OGYEI/6343-6/2018	19/09/2018	30/03/2021	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary		2
92	Delpharm Novara S.R.L	Via Crosa, 86 - 28065 Cerano (NO), Italy	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	IT/191/H/2019	22/10/2019	07/06/2022	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
93	Laboratorios Rubio, S.A	C/. Indústria, 29 Pol. Ind. Comte de Sert 08755 CASTELLBISBAL (Barcelona), Spain	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả sản xuất và bảo quản thuốc gây nghiện/hướng tâm thần): viên nang cứng; viên nén.	EU GMP	NCF/1943/02/CAT	19/06/2019	18/06/2022	Ministry of Health of Government of Catalonia - Spain	1	
94	Hanlim Pharm. Co., Ltd.	2-27 Yeongmun-ro, Cheoin-gu, Yongin-si Gyeonggi-do, Republic of Korea.	* Viên nén; viên nang; * Thuốc tiêm; bột pha tiêm; * Dung dịch nhỏ mắt; Hỗn dịch nhỏ mắt; * Dung dịch thuốc uống; siro; elixir; dung dịch thuốc xịt mũi; hỗn dịch thuốc xịt mũi. * Thuốc mỡ tra mắt; gel. * Dung dịch nhỏ tai.	PIC/S GMP	2019-D1-3037	11/12/2019	29/08/2022	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
95	Medley Pharmaceuticals Limited	Plot 18 and 19 Zari Causeway Road, Kachigam Daman IN-396210 India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, viên nén	EU-GMP	UK GMP 35673 Insp GMP 35673/2039 030-0006	26/02/2019	10/12/2021	United Kingdom's medicines and Healthcare Products Regulatory Agency MHRA		2
96	Alcon Research LLC.	6201 South Freeway, Fort Worth, TX 76134, United States of America	* Sản phẩm: Systane® Ultra Lubricant Eye Drops (Propylene glycol 0,3%, Polyethylene glycol 400 0,4%)	U.S. cGMP	VHTE-B55X	12/06/2019	11/06/2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
97	Alcon Research LLC.	6201 South Freeway, Fort Worth, TX 76134, United States of America	* Sản phẩm: Systane Lubricant Eye drops, Liquid, Solution (Polyethylene glycol 400 0,4%, Propylene glycol 0,3%)	U.S. cGMP	7SAK-5AB4	12/06/2019	11/06/2020	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
98	AstraZeneca AB	Turbuhaler and Pumpspray, Forskargatan 18, Södertälje, 151 85, Sweden. (* Địa chỉ chung: SE- 15185 Sodertalje, Sweden)	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột hít đa liều (bao gồm cả hormone và chất có hoạt tính hormone)	EU-GMP	6.2.1-2019-064369	18/12/2019	11/10/2022	Swedish Medical Products Agency (MPA)	1	
99	Pharmacia & Upjohn Company LLC	7000 Portage road, Kalamazoo, MI 49001, USA	* Sản phẩm SOLU-MEDROL, injection, powder for solution. Tên tại Việt Nam: Thuốc bột pha dung dịch tiêm Solu-Medrol (methylprednisolone sodium succinate 125mg)	U.S. cGMP	GJU7-N7V4	26/12/2019	25/12/2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
100	Narodowe Centrum Badan Jadrowych	ul. Andrzeja Soltana 7, 05-400 Otwock, Poland	* Thuốc vô trùng: - Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ (chứa thuốc phóng xạ). * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng (chứa thuốc phóng xạ).	EU GMP	IWPS.405.72 .2019.KK.1 WTC/0348_01_01/163	02/08/2019	09/05/2022	Chief Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
101	Narodowe Centrum Badan Jadrowych	ul. Andrzeja Soltana 7, 05-400 Otwock, Poland	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ, thuốc đông khô, bình phát hạt nhân phóng xạ (radionuclide generators)	EU GMP	IWPS.405.93 .2019.ABU.1 WTC/0348_01_01/219	25/09/2019	27/06/2022	Chief 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
102	Vianex S.A.-Plant C (Cơ sở sản xuất)	16th km, Marathonos Ave, Pallini Attiki, 15351, Greece	* Sản phẩm: - Bột đông khô để pha dung dịch tiêm truyền Gemzar (Gemcitabin dưới dạng Gemcitabin hydrochlorid 1000mg); - Bột đông khô để pha dung dịch tiêm truyền Gemzar (Gemcitabin dưới dạng Gemcitabin hydrochlorid 200mg);	EU-GMP	79257/13-10-2017	16/10/2017	12/09/2020	National Organization for Medicines (EOF), Greece	1	
	Lilly France - Fegersheim (Cơ sở đóng gói)	Zone Industrielle, 2 rue du Colonel Lilly, Fegersheim, 67640, France;		EU GMP	2018/HPF/FR/097	12/04/2018		French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)		
103	GlaxoSmithKline manufacturing S.P.A	Via A. Fleming, 2 -Verona (VR), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin.	EU-GMP	IT/109/H/2019	30/05/2019	19/04/2022	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
104	Santonika UAB	Veiveriu g. 134B, Kauno m., Kauno m.sav, Lithuania	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. - Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	LT/04H/2019	13/05/2019	29/03/2022	State medicines control agency (SMCA), Lithuania	1	
105	F. Hoffmann-La Roche AG	Kaiseraugst - Herstellung, Verpackung und Prufung von Arzneimitteln, Wurmisweg, 4303, Kaiseraugst, Switzerland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; sản phẩm: Rocephin. + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén. * Thuốc sinh học: sản phẩm công nghệ sinh học.	EU-GMP, PIC/S GMP	GMP-CH-1000096	05/04/2019	10/08/2021	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
106	Dongkoo Bio&Pharma Co., Ltd	18 Jeyakgongdan 2-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Viên nén bao phim; viên nén; viên nén bao tan trong ruột; viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc uống dạng lỏng; siro; thuốc kem; thuốc mỡ.	PIC/S-GMP	2019-D1-3084	24/12/2019	22/08/2022	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, MFDS, Korea		2
107	AstraZeneca AB	Blow Fill Seal, Forskargatan 18, Södertälje, 151 85, Sweden. (* Địa chỉ chung: SE- 15185 Sodertalje, Sweden)	* Thuốc vô trùng: - Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ, hỗn dịch khí dung dùng để hít (bao gồm cả hormone và chất có hoạt tính hormone); - Thuốc có tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả hormone và chất có hoạt tính hormone); (Ghi chú: Thuốc sản xuất đóng ống nhựa theo công nghệ Blow Fill Seal)	EU-GMP	6.2.1-2019-010661	06/12/2019	06/09/2022	Swedish Medical Products Agency (MPA)	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
108	FRESENIUS KABI IPSUM S.R.L.	LOC.MASSERIE ARMIERI, POZZILLI (IS), 86077, Italy	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: Penicillin dạng đông khô; * Thuốc không vô trùng: Bột đông khô.	EU-GMP	IT/92/H/2019	21/05/2019		AIFA Italian Medicines Agency	1	
109	Sphere Healthcare Pty Ltd	10-12 Church Road MOOREBANK NSW 2170, Australia	* Thuốc không vô trùng: Thuốc bột và thuốc cốm; viên nang mềm; dạng bào chế bán rắn (thuốc kem, thuốc mỡ; gel); thuốc uống dạng lỏng; tinh dầu và dịch chiết dược liệu.	PIC/S - GMP	MI-2019-LI-08961-1	07/08/2019	15/06/2021	Australian Therapeutic Goods Administration (TGA)	1	
110	Myung In Pharm.Co., Ltd.	361-12 Noha-gil, Paltan-myeon, Hwaseong-si Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Dạng thuốc rắn: viên nén; viên nang; viên nén phân rã. * Thuốc tiêm: dung dịch thuốc tiêm; thuốc đông khô. * Thuốc bán rắn: thuốc kem, thuốc mỡ.	PIC/S GMP	2019-D1-2287	27/09/2019	02/05/2022	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2
111	BCWORLD PHARM CO., LTD	872-23, Yeojunam-ro, Ganam-eup, Yeju-si, Gyeonggi-do, Korea	* Viên nén; viên nén bao phim; viên nén tan rã trong miệng; viên nang cứng. * Dung dịch thuốc tiêm; thuốc bột đông khô pha tiêm; * Thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm Carbapenem;	PIC/s-GMP	2020-D1-0021	06/01/2020	03/10/2022	Gyeongin Regional Commissioner Food and Drug Administration, Korea		2
112	CJ HealthCare Corporation	20, Daesosandan-ro, Daeso-myeon, Eumseong-gun, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	* Thuốc vô trùng: Dung dịch thuốc tiêm truyền. * Thuốc không vô trùng: Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: Viên nén, thuốc bột pha siro.	PIC/S-GMP	2019-G1-1940	14/10/2019	26/06/2022	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
113	Holopack Verpackungstechnik GmbH	Bahnhofstraße 18, 74429 Sulzbach - Laufen , Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng (yêu cầu đặc biệt: nguyên liệu có tính nhạy cảm cao khác, Prostaglandins/Cytokines, thuốc ức chế miễn dịch, Sulphonamides): Dung dịch thể tích lớn, dung dịch thể tích nhỏ, dạng bào chế bán rắn. * Thuốc không vô trùng (yêu cầu đặc biệt: nguyên liệu có tính nhạy cảm cao khác, Prostaglandins/Cytokines, thuốc ức chế miễn dịch, Sulphonamides): Thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, dạng bào chế bán rắn. * Thuốc sinh học: Thuốc công nghệ sinh học (protein, bào chế DNA, tái tổ hợp enzyme). * Thuốc dược liệu, thuốc vi lượng đồng căn.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2019_0106	12/08/2019	24/07/2022	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
114	Lek S.A. (Cơ sở sản xuất)	Podlipie Street 16, 95-010 Strykow, Poland	* Sản phẩm: Thuốc viên nén Piramil 5mg. Tên tại Việt Nam: Thuốc viên nén Ramipril 5mg (Ramilpril 5mg).	EU-GMP	IWZJ.405.43.2018.MG.2 WTC/0095_04_01/77	10/04/2018	12/01/2021	Chief Pharmaceutical Inspectorate (Poland)	1	
	Lek S.A. (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Domaniewska Street 50C, 02-672 Warsaw, Poland								
115	Merck Healthcare KGaA	Frankfurter Strabe 250, A 31, A 32, D 11, D 12, D 15, D39, F128, PH 5, PH 15, PH 16, PH 23, PH 24, PH 26, PH 28, PH 31, PH 33, PH 50, PH 51, PH 52, PH 80, PH 85, PH 95 64293 Darmstadt, Germany (Cách viết khác: Frankfurter Strasse 250 64293 Darmstadt, 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 không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; viên bao phim. * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch (dung dịch thể tích nhỏ); thuốc công nghệ sinh học (dung dịch thể tích nhỏ).	EU GMP	DE_HE_01_GMP_2019_0053	21/05/2019	05/04/2022	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
116	Purdue Pharmaceuticals L.P (Cơ sở sản xuất)	4701 Purdue Drive, Wilson, NC 27893, USA	* Thuốc viên nén giải phóng kéo dài: Oxycontin 80mg (Oxycodone hydrochloride 80mg)	US-GMP CPP	5ZFT-QRQR	18/12/2019	17/12/2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Sharp Corporation (Cơ sở đóng gói)	7451 Keebler Way, Allentown, PA 18106, USA								

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	Gland Pharma Limited	Survey No 143-148, 150 & 151, Near Gandimaisamma cross roads, D P Pally, Quthubullapur Mandal, Ranga Reddy District, Hyderabad, IN-500 043, India (Cách ghi mới: Sy. No. 143-148, 150 & 151, Near Gandimaisamma Cross Roads, D.P.Pally, Dundigal Post, Dundigal-Gandimaisamma Mandal, Medchal-Malkajgiri District, Hyderabad-500043, Telangana, India)	* 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.	EU - GMP	UK GMP 39716 Insp GMP 39716/3187 772-0006	23/12/2019	16/09/2022	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
118	Sag Manufacturing, S.L.U	Crta. N-I, Km 36, San Agustin de Guadalix, 28750 Madrid, Spain	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc lỏng dùng ngoài, thuốc lỏng uống, thuốc bán rắn, viên nén.	EU GMP	ES/118HVI/19	20/09/2019	18/07/2022	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	