

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

Đợt 26  
( Theo công văn số /QLD-CL ngày 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	2227	AT-002	Takeda Manufacturing Austria AG	Industriestrasse 67, 1221 Wien, Austria	* Thuốc vô trùng: Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Thuốc vô không vô trùng: Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Thuốc sinh học: + Xuất xưởng thuốc sinh học: Chế phẩm từ máu; thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học; chế phẩm điều trị gen; thuốc chiết xuất từ người hoặc động vật.	EU-GMP	INS-480001-100520332-17302030 (10/46)	13-01-2022	05-06-2023	Federal Office for Safety in Health Care, Austria
2	2228	AT-010	Octapharma Pharmazeutika Produktionsgesell eschaft m.b.H (* Cách viết khác: Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. m.b.H)	Oberlaaer Straße 235, 1100 Wien, Austria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; Thuốc đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ. * Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Thuốc sinh học: Sản phẩm từ máu; Sản phẩm miễn dịch; Chế phẩm phân đoạn (fractionation intermediates). * Xuất xưởng thuốc sinh học. * Đóng gói cấp 2 * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: thuốc vô trùng/ thuốc không vô trùng; Hóa học/Vật lý; Sinh học.	EU-GMP	INS-480018-101270979-17717258	14-09-2022	14-01-2025	Federal Office for Safety in Health Care, Austria
3	2229	AT-023	Takeda Manufacturing Austria AG	Benatzkygasse 2-6, 1221 Wien, Austria	* Kiểm tra chất lượng: Sinh học	EU-GMP	INS-483037-100527260-17323558 (20/46)	25-01-2022	05-06-2023	Federal Office for Safety in Health Care, Austria
4	2230	AT-024	Takeda Manufacturing Austria AG	Industriestrasse 72, 1221 Wien, Austria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc sinh học: Chế phẩm từ máu; thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học; chế phẩm điều trị gen; thuốc chiết xuất từ người hoặc động vật; sản phẩm khác: sản phẩm trung gian Albumin trước khi đóng gói. * Khác: sản phẩm trung gian Aprotinin tổng hợp trước khi đóng gói.	EU-GMP	INS-483035-100520114-17339865 (40/44)	15-02-2022	05-06-2023	Federal Office for Safety in Health Care, Austria
5	2231	AT-026	Takeda Manufacturing Austria AG	Lange Allee 24, 1221 Wien, Austria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc sinh học: Chế phẩm từ máu; thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học; chế phẩm điều trị gen; thuốc chiết xuất từ người hoặc động vật. * Đóng gói: Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa học/vật lý; Sinh học.	EU-GMP	INS-483039-100520301-17310987 (3/46)	24-01-2022	05-06-2023	Federal Office for Safety in Health Care, Austria
6	2232	BD-009	Eskayef Pharmaceuticals Limited	400 Squibb Road, Tongi Industrial Area, Tongi, Gazipur 1711, Bangladesh	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (viên giải phóng có kiểm soát, giải phóng kéo dài, giải phóng ngay); viên nén (viên nén, viên nén bao phim, viên nén sủi bọt, viên nén phân tán trong miệng, viên nén nhậm, viên nén giải phóng có kiểm soát, viên nén giải phóng kéo dài)	Bangladesh-GMP	DA/6-39/05/10970	13-06-2021	13-06-2023	Directoral general of Drug Administration Bangladesh.
7	2233	BD-009	Eskayef Pharmaceuticals Limited	400 Squibb Road, Tongi Industrial Area, Tongi, Gazipur 1711, Bangladesh	* Unit II: Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén	EU-GMP	UK GMP 33631 Insp GMP 33631/5445 60-0006	20-12-2017	31-12-2023	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom
8	2234	BE-007	Pfizer Manufacturing Belgium NV (Cách ghi khác: Pfizer Manufacturing Belgium)	Rijksweg 12, Puurs-Sint-Amands, 2870, Belgium (Địa chỉ cũ: Rijksweg 12, Puurs, 2870, Belgium)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (bao gồm cả thuốc chứa hormon); dung dịch thể tích nhỏ, hỗn dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa hormon). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ, * Sản phẩm sinh học: Pha chế, đóng lọ thuốc miễn dịch, thuốc công nghệ sinh học, thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật (heparin có phân tử lượng thấp) * Xuất xưởng thuốc vô trùng, thuốc miễn dịch, thuốc công nghệ sinh học, thuốc có nguồn gốc từ người và động vật * Đóng gói thứ cấp	EU-GMP	BE/GMP/2021/134	24-03-2022	23-11-2024	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
9	2235	BG-009	Vetprom AD	the Vpharma site, 26 Otets Paisiy Str., Radomir 2400, Bulgaria (* Cách ghi khác: 26 Otez Paisii Str., 2400 Radomir, Bulgaria)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn (kem, gel, mỡ). * Xuất xưởng thuốc vô trùng; thuốc không vô trùng. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn (kem, gel, mỡ). + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: + Vi sinh: vô trùng; không vô trùng. + Hóa học/ vật lý.	EU-GMP	BG/GMP/2021/195	29-12-2021	19-11-2024	Bulgarian Drug Agency, Republic of Bulgaria
10	2236	BY-002	Belmedpreparaty Republican Unitary production Enterprise (Cách ghi khác: Republican Unitary production Enterprise "Belmedpreparaty") Tên viết tắt: Belmedpreparaty RUE)	30 Fabritsius St., Minsk, Republic of Belarus.	Thuốc vô trùng: + Workshop 2, tầng 1: Thuốc độc tế bào: Dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ; Thuốc bột đông khô. + Workshop 2, tầng 2: Dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ.	Belarus-GMP	175/2021/GMP; Báo cáo thanh tra	21-06-2021	20-04-2024	Ministry of Health of the Republic of Belarus
11	2237	BY-004	Foreign Manufacturing Unitary Enterprise "Med-interplast"	* Sản xuất: 222603, Minsk oblast, Nesvizh city, Leninskaya street, 124/2-1, 124/2-3, Belarus; * Kiểm nghiệm: Minsk city, Inzhenernaya street, 18-3, Belarus.	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, thuốc bột, viên nén. * Đóng gói: + Đóng gói thứ cấp thuốc không vô trùng. + Đóng gói sơ cấp thuốc không vô trùng. * Kiểm tra chất lượng: Hóa/ lý.	Belarus GMP	157/2021/GMP	23-02-2021	08-12-2023	Ministry of Health of the Republic of Belarus
12	2238	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 cứng; Thuốc bột; Viên nén, viên nén bao phim.	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	81001	01-12-2022	01-12-2023	Regulatory Operations and Enforcement Branch, Health Products Compliance Directorate, Canada
13	2239	CA-011	Pharmascience Inc.	100 Boul de L'Industrie, Candiac Quebec Canada, J5R 1J1	* Thuốc vô trùng: Bột pha dung dịch; Dung dịch; Hỗn dịch. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Viên nén, viên nén bao.	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	81000	01-12-2022	01-12-2023	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
14	2240	CH-015	Merck Serono S.A.	Succursale d'Aubonne, Zone Industrielle de l' Ouriettaz, 1170 Aubonne, Switzerland (* Cách ghi khác: Aubonne branch, Zone Industrielle de l' Ouriettaz, 1170 Aubonne, Switzerland / Zone Industrielle de l' Ouriettaz, 1170 Aubonne, Switzerland / Zone Industrielle de l' Ouriettaz, CH-1170 Aubonne, Switzerland)	Sản xuất thuốc (không bao gồm các chế phẩm máu không bền): * 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. + Xuất xưởng lò. * Thuốc sinh học: + Thuốc công nghệ sinh học. + Xuất xưởng lò thuốc công nghệ sinh học. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng.	PICS-GMP và EU-GMP	GMP-CH-1002990	23-02-2022	17-12-2024	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)
15	2241	CH-020	GSK Consumer Healthcare SARL (Tên cũ: GSK Consumer Healthcare S.A.)	Route de l'Etraz, Nyon, 1260, Switzerland (Cách viết khác: Route de l'Etraz 2, 1260 Nyon, Switzerland)	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc dùng trong dạng lỏng; Thuốc dạng bán rắn. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc dùng trong dạng lỏng; Thuốc dạng bán rắn. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (Không vô trùng); Hóa học/Vật lý.	Tương đương EU-GMP	GMP-CH-1002637	28-10-2021	30-07-2024	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)
16	2242	CY-009	Medochemie Ltd (Factory B) - Oral Facility	48 Iapetou Street, Agios Athanassios Industrial Area, 4101 Agios Athanassios, Limassol, Cyprus	* Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh nhóm Penicillin: viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim; thuốc cốm và thuốc bột pha hỗn dịch uống. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng * Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng, viên nén, viên nén bao phim, thuốc bột pha hỗn dịch * Đóng gói thứ cấp	EU-GMP	MEDORALB/2022/01	21-10-2022	06-05-2025	Pharmaceutical Services - Ministry of Health, Cyprus
17	2243	DE-004	Haupt Pharma Wülfing GmbH (Tên cũ: Wülfing Pharma GmbH) (* Cách ghi khác: Haupt Pharma Wuelfing GmbH - Tên cũ: Wuelfing Pharma GmbH)	Bethelner Landstraße 18, 31028 Gronau/Leine, Germany (* Cách ghi khác: Bethelner Landstrasse 18, 31028 Gronau/Leine, Germany)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc đông khô; Thuốc dạng rắn và cấy ghép. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc dạng rắn và cấy ghép. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc bột, thuốc cốm; Viên nén bao; Thuốc bán rắn; Thuốc đạn; Viên nén. * Thuốc sinh học: Sản phẩm công nghệ sinh học. * Thuốc từ dược liệu. * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc bột, thuốc cốm; Viên nén bao; Thuốc đạn; Viên nén. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2021_016	13-08-2021	08-07-2024	Cơ quan thẩm quyền Đức
18	2244	DE-014	Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH	Industriestr.3 (hoặc Industriestrasse 3) 34212 Melsungen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn (không bao gồm vi lượng đồng căn), dung dịch thể tích nhỏ. * Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Thuốc vi lượng đồng căn * Đóng gói: + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: + Vi sinh (vô trùng). + Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2022_0161	05-09-2022	29-07-2025	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
19	2245	DE-022	Roche Diagnostics GmbH	Sandhofer Straße (hoặc Strasse/Str.) 116, 68305 (hoặc D-68305) Mannheim, Germany	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ.</li> <li>+ Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ.</li> </ul> </li> <li>* Thuốc sinh học: Sản phẩm công nghệ sinh học (kháng thể đơn dòng sản xuất bằng công nghệ gen, Epoetin beta, Peginterferon alfa-2a, methoxypolyethyleneglycol-epoetin beta).</li> <li>* Xuất xưởng: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Thuốc vô trùng.</li> <li>+ Thuốc sinh học: Thuốc công nghệ sinh học.</li> </ul> </li> <li>* Đóng gói: Đóng gói thứ cấp.</li> <li>* Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng; không vô trùng); Hóa học/Vật lý; Sinh học.</li> </ul>	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2022_0040	23-03-2022	29-10-2024	Cơ quan thẩm quyền Đức
20	2246	DE-034	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	Betriebsstätte Freiburg, Mooswaldallee 1, 79090 Freiburg, Germany	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc không vô trùng bao gồm cả thuốc có hoạt tính cao: viên nang cứng, viên nén, viên nén bao phim, thuốc cốm, pellet.</li> <li>* Xuất xưởng thuốc không vô trùng</li> <li>* Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng, viên nén, viên nén bao phim, thuốc cốm, pellet (bao gồm cả thuốc có hoạt tính cao); viên nang mềm;</li> <li>* Đóng gói thứ cấp;</li> <li>* Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa học/ vật lý.</li> </ul>	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2022_0050	06-04-2022	07-12-2024	Cơ quan thẩm quyền Đức
21	2247	DE-037	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Birkendorfer Straße 65 88397 Biberach An Der Riß Germany (Cách viết khác: Birkendorfer Str. 65 88397 Biberach a.d.R. Germany)	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc vô trùng <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Thuốc sản xuất vô trùng (Dung dịch tiêm/tiêm truyền): Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc đông khô (thuốc bột đông khô);</li> <li>+ Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ;</li> </ul> </li> <li>* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng; thuốc bột; thuốc cốm; pellet;</li> <li>* Thuốc sinh học khác: DNA/Protein tái tổ hợp; Kháng thể đơn dòng; cytokines</li> <li>* Xuất xưởng lô thuốc vô trùng, thuốc không vô trùng, thuốc sinh học.</li> <li>* Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; Viên nén ; thuốc bột; thuốc cốm; pellet.</li> <li>* Đóng gói thứ cấp 2</li> <li>* Kiểm tra chất lượng.</li> </ul>	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2022_0177	11-10-2022	27-07-2025	Cơ quan thẩm quyền Đức
22	2248	DE-064	R-Pharm Germany GmbH	Heinrich-Mack-Str. 35, 89257 Illertissen, Germany	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc không vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa hoạt chất có hoạt tính cao, trừ kháng sinh beta-lactam); Thuốc uống dạng lỏng; Viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa hoạt chất có hoạt tính cao, trừ kháng sinh beta-lactam).</li> <li>+ Xuất xưởng lô.</li> </ul> </li> <li>* Đóng gói: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa hoạt chất có hoạt tính cao, trừ kháng sinh beta-lactam); Thuốc uống dạng lỏng; Viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa hoạt chất có hoạt tính cao, trừ kháng sinh beta-lactam).</li> <li>+ Đóng gói thứ cấp.</li> </ul> </li> <li>* Kiểm tra chất lượng.</li> </ul>	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2022_0113	05-10-2022	31-03-2023	Cơ quan thẩm quyền Đức
23	2249	DE-081	Merz Pharma GmbH & Co. KGaA	Ludwigstraße 22 64354, Reinheim, Germany	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc vô trùng: Xuất xưởng lô.</li> <li>* Thuốc không vô trùng: (bao gồm cả thuốc dược liệu): <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc bán rắn.</li> </ul> </li> <li>+ Xuất xưởng</li> <li>* Đóng gói: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Đóng gói sơ cấp (bao gồm cả thuốc dược liệu): Viên nang cứng, viên nang mềm, thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc bán rắn, viên nén, viên nén bao phim</li> <li>+ Đóng gói thứ cấp</li> </ul> </li> </ul>	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2022_0216	07-12-2022	11-05-2025	Cơ quan thẩm quyền Đức
24	2250	DE-088	B. Braun Melsungen AG	Mistelweg 2, 12357 Berlin, Germany	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Thuốc tiết trùng cuối: Thuốc dạng lỏng thể tích nhỏ (Dung dịch, nhũ tương).</li> </ul> </li> <li>+ Xuất xưởng lô</li> <li>* Đóng gói thứ cấp</li> <li>* Kiểm tra chất lượng.</li> </ul>	EU-GMP	DE_BE_01_GMP_2022_0061	13-12-2022	31-08-2025	Cơ quan thẩm quyền Đức
25	2251	DE-095	Cheplapharm Arzneimittel GmbH	Bahnhofstr.1a, 17498 Mesekenhagen, Germany	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Xuất xưởng thuốc vô trùng</li> <li>* Xuất xưởng thuốc không vô trùng</li> <li>* Đóng gói thứ cấp</li> </ul>	EU-GMP	DE_MV_01_GMP_2022_0029	09-11-2022	01-06-2025	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
26	2252	DE-096	Holopack Verpackungstechnik GmbH	Bahnhofstraße 20, 73453 Abtsgmünd-Untergröningen, Germany Cách ghi khác: Bahnhofstrasse, 73453 Abtsgmünd-Untergröningen, Germany	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc vô trùng (yêu cầu đặc biệt: nguyên liệu có tính nhạy cảm cao khác, Prostaglandins/Cytokines, thuốc ức chế miễn dịch, Sulphonamides): <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn, dạng bào chế bán rắn, dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả dung dịch nhỏ mắt).</li> <li>+ Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn, dạng bào chế bán rắn, dung dịch thể tích nhỏ.</li> </ul> </li> <li>* 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.</li> <li>* Thuốc sinh học: Thuốc sinh học khác: DNA/protein tái tổ hợp, enzyme).</li> <li>* Thuốc dược liệu, thuốc vi lượng đồng căn.</li> <li>* Xuất xưởng thuốc vô trùng, thuốc không vô trùng, thuốc sinh học (thuốc miễn dịch và thuốc công nghệ sinh học)</li> <li>* Đóng gói: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Đóng gói sơ cấp (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.</li> <li>+ Đóng gói thứ cấp.</li> </ul> </li> <li>* Kiểm tra chất lượng.</li> </ul>	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2022_0084	15-06-2022	05-04-2025	Cơ quan thẩm quyền Đức
27	2253	DE-128	Walter Ritter GmbH + Co. KG	Brueder-Grimm-Strasse 121,36396 Steinau an der Strasse, Germany	Xuất xưởng lô (thuốc vô trùng, thuốc không vô trùng)	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2022_0127	21-07-2022	20-06-2025	Cơ quan thẩm quyền Đức
28	2254	ES-002	Seid, S.A.	Ctra. Sabadell a Granollers, Km 15, 08185, Lliça de Vall, Barcelona, Spain (Cách ghi khác: Ctra. Sabadell-Granollers, Km 15, 08185, Lliça de Vall, Barcelona, Spain)	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Viên nén.</li> <li>+ Xuất xưởng thuốc không vô trùng.</li> <li>* Đóng gói: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Viên nén.</li> <li>+ Đóng gói thứ cấp.</li> </ul> </li> <li>* Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa học/vật lý.</li> </ul>	EU-GMP	NCF/2153/01/CAT	26-10-2021	07-10-2024	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain
29	2255	ES-032	Meiji Pharma Spain, S.A. (Tên cũ: TEDEC-MEIJIFARMA, S.A.)	Avda. De Madrid, 94, Alcalá de Henares, 28802 Madrid Espana, Spain (Địa chỉ cũ: Ctra. M-300, Km. 30,500, Alcalá de Henares, 28802 Madrid Espana, Spain)	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ.</li> <li>+ Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ.</li> </ul> </li> <li>* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc đặt; viên nén (bao gồm thuốc chứa kháng sinh nhóm Beta-lactam), các thuốc dạng rắn khác (bao gồm thuốc chứa kháng sinh nhóm Beta-lactam).</li> <li>* Xuất xưởng; Thuốc vô trùng (bao gồm cả thuốc đông khô (độc tế bào)) và thuốc không vô trùng</li> <li>* Đóng gói: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng, viên nang mềm, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, các thuốc dạng rắn khác, thuốc đặt, viên nén</li> <li>+ Đóng gói thứ cấp</li> </ul> </li> <li>* Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng; không vô trùng); Hóa học/Vật lý</li> <li>* Bao gồm cả thuốc gây nghiện, hướng thần</li> </ul>	EU-GMP	ES/092HVI/22	08-08-2022	29-04-2025	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain
30	2256	ES-037	Prasfarma SL	C/ Sant Joan, 11-15, 08560 Manlleu (Barcelona), Spain	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; Thuốc đông khô (Thuốc độc tế bào/thuốc kim tế bào); dung dịch thể tích nhỏ (Thuốc độc tế bào/thuốc kim tế bào).</li> <li>+ Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (Thuốc độc tế bào/thuốc kim tế bào).</li> <li>+ Xuất xưởng lô.</li> </ul> </li> <li>* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (Thuốc độc tế bào/thuốc kim tế bào); Viên nén (Thuốc độc tế bào/thuốc kim tế bào).</li> <li>* Đóng gói cấp 1: Viên nang cứng (Thuốc độc tế bào/thuốc kim tế bào); Viên nén (Thuốc độc tế bào/thuốc kim tế bào).</li> <li>* Đóng gói cấp 2.</li> <li>* Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: Vô trùng; Vi sinh: Không vô trùng; Hóa học/Vật lý; Sinh học.</li> </ul>	EU-GMP	NCF/2265/01/CAT	07-11-2022	30-07-2023	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain
31	2257	FR-016	Laboratoire Renaudin - Itxassou (cách viết khác: Laboratoire Renaudin)	Zone Artisanale Errobi, Itxassou, 64250, France (Cách viết khác: Zone Artisanale, Itxassou, 64250, France / Z.A. Errobi, 64250, Itxassou - France)	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.</li> <li>+ Chứng nhận lô (batch certification)</li> </ul> </li> <li>* Đóng gói thứ cấp.</li> <li>* Kiểm tra chất lượng.</li> </ul>	EU-GMP	2022_HPF_FR_103	20-07-2022	04-03-2025	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
32	2258	FR-054	Laboratoires Grimberg	ZA des Boutries, Rue Vermont, Conflans Sainte Honorine, 78704, France	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Xuất xưởng lô thuốc vô trùng.</li> <li>* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc bột (bao gồm cả bột pha hỗn dịch nhỏ tai); viên nén, viên nén bao phim.</li> <li>* Đóng gói sơ cấp thuốc không vô trùng viên nang cứng; thuốc bột (bao gồm cả bột pha hỗn dịch nhỏ tai); viên nén, viên nén bao phim;</li> <li>* Đóng gói thứ cấp;</li> <li>* Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (thuốc không vô trùng); Hóa học/ Vật lý.</li> </ul>	EU-GMP	2022/HPF/R/027	02-03-2022	25-08-2023	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)
33	2259	FR-062	Laboratoires Besins International	13 rue Périer, Montrouge, 92120, France	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc không vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Thuốc bán rần chứa hormon (trừ thuốc chứa hormon sinh dục có tác dụng tránh thai).</li> <li>+ Xuất xưởng.</li> </ul> </li> <li>* Đóng gói: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Đóng gói sơ cấp thuốc bán rần chứa hormon (trừ thuốc chứa hormon sinh dục có tác dụng tránh thai) nêu trên.</li> <li>+ Đóng gói thứ cấp.</li> </ul> </li> <li>* Kiểm tra chất lượng.</li> </ul>	EU-GMP	2022_HPFF_R_156	14-10-2022	20-04-2025	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)
34	2260	FR-080	FAREVA PAU 2	50 chemin de Mazerolles, IDRON, 64320, France	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc vô trùng (bán thành phẩm): <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (thuốc độc tế bào); Dung dịch thể tích nhỏ (thuốc độc tế bào).</li> <li>+ Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ.</li> </ul> </li> <li>* Thuốc sinh học: Sản phẩm miễn dịch (bán thành phẩm)</li> <li>* Kiểm tra chất lượng: Vi sinh; Không vô trùng; Hóa học/Vật lý.</li> </ul>	EU-GMP	2022_HPFF_R_041	28-07-2022	05-11-2024	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)
35	2261	GB-003	AstraZeneca UK Limited	Charter Way, Silk Road Business Park, Macclesfield, SK10 2NA, United Kingdom (hoặc Silk Road Business Park, Cheshire, Macclesfield, SK10 2NA, United Kingdom).	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc dạng rắn và cấy ghép chứa hoạt chất LHRH Agonist (sản phẩm Zoladex).</li> </ul> </li> <li>* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa hoạt chất antiestrogen - thuốc Nolvadex).</li> <li>* Xuất xưởng thuốc vô trùng và không vô trùng;</li> <li>* Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng, thuốc dạng lỏng dùng trong, viên nén, viên nén bao phim;</li> <li>* Đóng gói thứ cấp.</li> <li>* Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (Vô trùng và không vô trùng); Hóa học/ vật lý.</li> <li>* Xuất xưởng thuốc nhập khẩu.</li> </ul>	EU-GMP	UK MIA 17901 Insp GMP/GDP/IMP 17901/1011 7-0047	17-03-2022	14-12-2024	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom
36	2262	GB-005	Catalent UK Swindon Zydis Limited, UK	Frankland road Blagrove Swindon SN5 8RU, United Kingdom (hoặc: Frankland road Blagrove Swindon, Wiltshire SN5 8RU, United Kingdom)	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc không vô trùng: Viên nén, Viên nén phân tán Zydis.</li> <li>* Thuốc sinh học: sản phẩm miễn dịch.</li> <li>* Đóng gói cấp 1: viên nén, Viên nén phân tán Zydis</li> <li>* Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (thuốc không vô trùng), Hóa/lý</li> </ul>	EU-GMP	UK MIA 14023 Insp GMP/IMP 14023/4574-0020	22-04-2020	31-12-2023	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom
37	2263	GR-010	Elpen Pharmaceutical Co.,Inc	Marathonos Ave. 95, Pikermi Attiki, 19009, Greece. (Cách viết khác: 95 Marathonos Ave., 190 09 Pikermi, Attica, Greece)	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ.</li> <li>+ Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ.</li> <li>+ Chứng nhận lô (batch certification)</li> </ul> </li> <li>* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Penicillin); thuốc bột, thuốc cốm (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Penicillin).</li> <li>+ Chứng nhận lô (batch certification)</li> <li>* Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Penicillin); thuốc bột, thuốc cốm (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Penicillin).</li> <li>* Đóng gói thứ cấp.</li> <li>* Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: thuốc vô trùng/ thuốc không vô trùng; Hóa học/Vật lý; LAL test.</li> </ul>	EU-GMP	53480/19-5-2022&53481/19-05-2022/6-7-2022Sic/bis	25-07-2022	11-04-2025	National Organization for Medicines (EOF), Greece

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
38	2264	GR-026	Anfarm Hellas S.A.	Km National Road Athens Lamia 61st, Schimatari, 320 09, Greece (* Cách ghi khác: 61st km NAT.RD. Athens - Lamia, Schimatari Viotias, 32009, Greece hoặc Sximatari Viotias, 32009- Greece)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; Thuốc đông khô; Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc dạng rắn và cấy ghép (chứa kháng sinh nhóm cephalosporins và carbapenem). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; Dung dịch thể tích lớn. * Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc dạng bán rắn; Viên nén, viên nén bao phim. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc dạng bán rắn; Viên nén, viên nén bao phim. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa học/Vật lý; Sinh học.	EU-GMP	82782/ 4-8-2022	21-09-2022	27-06-2025	National Organization for Medicines (EOF), Greece
39	2265	GR-026	Anfarm Hellas S.A.	Km National Road Athens Lamia 61st, Schimatari, 320 09, Greece	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc dạng rắn và cấy ghép (bao gồm cả thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm cephalosporins và carbapenem). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; dung dịch thể tích lớn. + Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc bán rắn; viên nén, viên bao phim. + Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc bán rắn; viên nén, viên bao phim. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa học/ vật lý; sinh học.	EU-GMP	82782/4-8-2022	21-09-2022	27-06-2025	National Organization for Medicines (EOF), Greece
40	2266	HR-004	Pliva Croatia Limited (Pliva Hrvatska d.o.o.)	Prilaz baruna Filipovića 25, 10000 Zagreb, Republic of Croatia (hoặc Prilaz baruna Filipovića 25, 10000 Zagreb, Republika Hrvatska)	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dạng bán rắn; viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa hormon, hoạt tính cao); thuốc bột pha hỗn dịch uống, thuốc cốm pha hỗn dịch uống; thuốc bột uống. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; thuốc dạng bán rắn; viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa hormon, hoạt tính cao); thuốc bột pha hỗn dịch uống, thuốc cốm pha hỗn dịch uống. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	UP/I-530-10/22-03/11; 381-13-08/243-22-07	19-10-2022	27-11-2023	Agency for Medicinal Products and Medical Devices (HALMED), Croatia
41	2267	ID-011	PT Eagle Indo Pharma	Jl. Prabu Siliwangi Km. 1, Kel. Alam Jaya, Kec. Jatuiwwung, Tangerang, Indonesia	* Thuốc không vô trùng: thuốc bán rắn	Indonesia-GMP for Traditional Medicines	ST.04.03.433 .08.18.02.01 .469	16-08-2018	15-08-2022	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia
42	2268	IE-026	AbbVie Ireland NL B.V	Manorhamilton Road, Sligo, Ireland	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén; viên nén bao (bao gồm cả thuốc chứa chất có hoạt tính hormon - Levothyroxine); bán thành phẩm dạng cốm. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	32040/M11249	08-07-2022	08-04-2025	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland
43	2269	IE-028	Shire Pharmaceuticals Ireland Limited	Block 2/3, Miesian Plaza, 50-58 Baggot Street Lower, Dublin 2, D02 Y754, Ireland	* Thuốc vô trùng: chứng nhận lô (batch certification) * Thuốc không vô trùng: chứng nhận lô (batch certification) * Thuốc sinh học: chứng nhận lô (batch certification): Sản phẩm công nghệ sinh học.	EU-GMP	24524/M11601	09-05-2019	31-12-2023	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland
44	2270	IN-005	IMMACULE LIFESCIENCES PVT. LTD.	VIII. Thanthawal, Ropar Road, Nalagarh, Distt Solan H.P, India	* Thuốc vô trùng: Thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ	WHO-GMP	HFW-H [Drugs] 652/12	12-11-2021	11-11-2024	Health & Family Welfare Department Himachal Pradesh Baddi, Distt. Solan, 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
45	2271	IN-019	Swiss Garnier Life Sciences	21-23, Industrial Area, Mehatpur, Distt. Una (H.P.) - 174315, India	+ Viên nén, viên nén bao + Viên nang cứng + Thuốc uống dạng lỏng + Thuốc bột uống + Thuốc dùng ngoài: Thuốc kem, thuốc mỡ, lotion.	WHO-GMP	HFW-H [Drugs] 12/06	31-03-2022	30-03-2025	State Drugs Controller, Health & Family Welfare Department Himachal Pradesh, India
46	2272	IN-026	Venus Remedies Limited	Plot No. 51-52, Industrial Area, Phase-I, Panchkula, Haryana, India	* Dung dịch tiêm truyền tiêm tĩnh mạch thể tích lớn.	WHO-GMP	1/52-2Drug-I 2022/29	06-05-2022	06-05-2025	Food and Drugs Administration, Haryana, Panchkula India
47	2273	IN-027	Inventia Healthcare limited (cách ghi khác: Inventia Healthcare Ltd.)	F1-F1/1 -F75/1, Additional Ambernath M.I.D.C., Ambernath (East), Thane, 421 506, Maharashtra State, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang; thuốc cốm (granules, pellets); Viên nén (bao gồm viên nén phóng thích chậm, viên nén phóng thích kéo dài) (sustained release, extended release)	WHO-GMP	NEW-WHO-GMP/CERT/KD/104386/2022/11/38 981	28-01-2022	27-01-2025	Food & Drug Administration, M.S. Bandra (E), Mumbai, Maharashtra state, India
48	2274	IN-099	Steril-Gene Life Sciences (P) Ltd.	No. 45, Mangalam Main road, Mangalam village, Villianur commune, Puducherry, 605 110, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; thuốc đông khô. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa hormon); viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa hormon); viên nang mềm (chứa hormon).	WHO-GMP	DDC/U.II/W HO-GMP/2019-20/07(R)-04	09-12-2022	30-10-2025	Department of Drugs Control, Puducherry, India
49	2275	IN-116	Cadila Pharmaceuticals Limited	Plot No. 1389 Trasad road, Dholka, City: Dholka - 382225, dist. Ahmedabad, Gujarat state, India (cách ghi địa chỉ khác: Plot No. 1389 Trasad road, Dholka, Ahmedabad, IN 382225, India)	* Viên nén, viên nang, thuốc uống dạng lỏng * Thuốc tiêm thể tích nhỏ: Thuốc tiêm dạng lỏng, thuốc nhỏ mắt - lọ, ống (vials & ampoule) * Thuốc tiêm đông khô: lọ (vials) * Thuốc chứa betalactam: Viên nén, viên nang, thuốc bột pha siro (dry syrup); thuốc bột pha tiêm thể tích nhỏ * Thuốc chứa cephalosporin: Viên nén, viên nang, thuốc bột pha siro; thuốc bột pha tiêm thể tích nhỏ.	WHO-GMP	22113655	18-11-2019	17-05-2023	Cơ quan quản lý dược Ấn Độ (FDA Gandhinagar, Gujarat state, India)
50	2276	IN-118	Zydus Lifesciences Limited (Tên cũ: Cadila Healthcare Limited)	Kundaim Industrial Estate, Plot No. 203-213. Kundaim, Goa - 403115, India	Viên nén (viên nén, viên nén bao phim, viên nén bao tan trong ruột), viên nang cứng, thuốc cốm.	WHO-GMP	357/MFG/CE RT/DFDA/20 22/926	15-07-2022	20-12-2024	Food & Drug Admn., Bambolim-Goa, 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
51	2277	IN-120	Dr. Reddy's Laboratories Limited,	Formulation Unit-VII, Plot Nos P1 to P9, Phase-III, VSEZ, Duvvada, Visakhapatnam District - 530046, Andhra Pradesh, India (* Cách ghi khác: Formulation Unit VII, Plot No. P1 to P9, Phase-III, VSEZ, Duvvada, Visakhapatnam District, Andhra Pradesh, India - 530046)	* Sản phẩm: Abirated (Abiraterone acetate 250mg); Abiraterone acetate tablets 250mg (Abiraterone acetate 250mg); Teronred (Abiraterone acetate USP 250mg); Azacitidine for injection IH 100mg/vial (Azacitidine IH 100mg); Winduza (Azacitidine IH 100mg, Mannitol USP 100mg); Avoxred (Azacitidine 100mg); Bozib 3.5 (Bortezomib 3.5mg); Bozored 3.5 (Bortezomib 3.5mg); Brecre (Bortezomib 3.5mg); Bortezomib for injection 3.5 mg/vial (Bortezomib 3.5mg); Myborte (Bortezomib 3.5mg); Myezom 3.5mg (Bortezomib 3.5mg); Myezon 3.5mg (Bortezomib 3.5mg); Myezom 3.5 (Bortezomib IP 3.5mg); Myborte (Bortezomib 3.5mg); Bortezomib Dr.Reddy's 3.5mg Powder for solution for injection (Bortezomib 3,5mg); Myborte 3.5mg (Bortezomib 3.5mg); Cabazred 60mg (Cabazitaxel 60mg); Bacazired (Cabazitaxel 60mg); Cabazred (Cabazitaxel 60mg); Cabazitaxel Injection 60mg/1.5ml (Cabazitaxel 60mg); Capecitabine tablets 150mg (Capecitabine 150mg); Apcibin 150 (Capecitabine USP 150mg); Apcibine 150 mg (Capecitabine USP 150mg); Apcibine 150 (Capecitabine USP 150mg); Capiibine 150 (Capecitabine Ph.Eur 150mg); Capiibine 150 (Capecitabine USP 150mg); Capecitabine tablets 500mg (Capecitabine 500mg); Capecitabine tablets USP 500mg (Capecitabine USP 500mg); Kapfuro (Capecitabine USP 500mg); Kapfuro (Capecitabine USP 150mg); Apcibin 500 (Capecitabine USP 500mg); Apcibine 500mg (Capecitabine USP 500mg); Apcibine 500 (Capecitabine Ph.Eur 500mg); Capiibine 500 (Capecitabine USP 500mg); Capiibine 500 (Capecitabine Ph.Eur 500mg); Detabin 50 (Decitabine 50mg); Decitabine for injection (Decitabine 50mg) 50mg/vial; Redtbin 50 (Decitabine 50mg); Docetere 20 (Docetaxel USP 20mg); Doxtored 20 (Docetaxel anhydrous Ph.Eur 20mg); Doxtored 80 (Docetaxel anhydrous Ph.Eur 80mg); Docetere 80 (Docetaxel USP 20mg/ml); Volantis (Everolimus 5mg); Volantis (Everolimus 10mg); Fingolimod capsules 0.5mg (Fingolimod hydrochloride 0.56mg equivalent to Fingolimod 0.5mg); Redistra (Imatinib Mesilate Ph.Eur equivalent to Imatinib 100mg); Redivec (Imatinib Mesilate Ph.Eur equivalent to Imatinib 100mg); Redivec (Imatinib Mesilate equivalent to Imatinib 100mg); Redivec (Imatinib Mesilate equivalent to Imatinib 400mg); Redivec (Imatinib Mesilate Ph.Eur equivalent to Imatinib 400mg); Lenalidomide capsules 5mg (Lenalidomide 5mg); Lenangio 5 (Lenalidomide 5mg); Lizgram 5 (Lenalidomide 5mg); Lenalidomide capsules 10mg (Lenalidomide 10mg); Lenangio 10 (Lenalidomide 10mg); Lizgram 10 (Lenalidomide 10mg); Lenalidomide capsules 15mg (Lenalidomide 15mg); Lenangio 15 (Lenalidomide 15mg); Lizgram 15 (Lenalidomide 15mg); Linalidomide capsules 025mg (linalidomide 25mg); Lenangio 25 (lenalidomide 25mg); Lizgram 25 (Lenalidomide 25mg); Melphalan hydrochloride for injection 50mg (Melphalan hydrochloride equivalent to Melphalan USP 50mg); Podoxred (Pemetrexed Disodium equivalent to Pemetrexed 100mg); Podoxred (Pemetrexed Disodium equivalent to Pemetrexed 500mg); Sirolimus tablets 1mg (Sirolimus 1mg); Sirolimus tablets 2mg (Sirolimus 2mg); Apecibine 150mg (Capecitabine Ph.Eur 150mg); Apecibine 500mg (Capecitabine Ph.Eur 500mg); Cabazred 60mg/1.5ml concentrate and solvent for solution for infusion (Cabazitaxel 60mg); Doxtored 20mg/1ml (Docetaxel anhydrous USP 20mg); Doxtored 80mg/4ml (Docetaxel anhydrous USP 80mg); Sirvored 1 (Sirolimus 1mg); Sirvored 2 (Sirolimus 2mg); Sorfired (Sirolimus 1mg); Sorfired (Sirolimus 2mg); Sorfired (Sirolimus 1 mg); Sorfired (Sirolimus 2 mg); Docetere 20 (Docetaxel anhydrous Ph. Eur 20mg); Docetere 80 (Docetaxel anhydrous Ph. Eur 80mg); Redistra (Imatinib Mesilate Ph.Eur equivalent to Imatinib 100mg); Redistra (Imatinib Mesilate Ph.Eur equivalent to Imatinib 400mg); Brecre (Bortezomib 1mg); Carmustine for Injection USP 100mg/Vial (Carmustine USP 100mg); Acarmustine (Carmustine USP 100mg); Imatinib-DRLA 400mg (Imatinib Mesilate Ph.Eur equivalent to Imatinib 400mg); Imatinib-DRLA 400mg (Imatinib Mesilate Ph.Eur equivalent to Imatinib 400mg); Bendared (Bendamustine Hydrochloride as monohydrate 180mg); Forzado 0.5mg (Fingolimod Hydrochloride 0.56mg equivalent to Fingolimod 0.5mg); Everolimus Tablets 5 mg (Everolimus 5 mg); Everolimus Tablets 10 mg (Everolimus 10 mg); Bendared (Bendamustine Hydrochloride 180mg).	WHO-GMP	HMF07-14051/47/2022-ADMIN-DCA	22-06-2022	22-06-2025	Drugs Control Department, Government of Andhra Pradesh, India
52	2278	IN-121	Gland Pharma Limited	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	* Sản phẩm: Caspofungin 50mg Powder for Concentration for Solution for Infusion (Lyophilized) 50 mg/Vial; Caspofungin 70mg Powder for Concentration for Solution for Infusion (Lyophilized) 70 mg/Vial; Caspofungin Acetate powder for concentration for solution for Infusion 50mg, 50 mg/vial (10ml vial); Caspofungin Acetate powder for concentration for solution for Infusion 70mg, 70 mg/vial (10ml vial); Caspofungin Acetate For Injection, 50mg/vial (10ml vial (Lyophilized)); Caspofungin Acetate For Injection, 70mg/vial (10ml vial (Lyophilized)); Ketorolac Tromethamine Injection USP, 30mg/ml (1 ml fill in 2ml vial); Labetalol Hydrochloride Injection USP, 5mg/ml (20ml vial); Tigecycline for injection USP, 50mg/vial (5ml vial (Lyophilized)); Voriconazole for injection, 200mg/vial (30 ml vial (Lyophilized)); Zoledronic Acid Concentration for Solution for Infusion 4mg/5ml (5ml vial); Zoledronic Acid Injection, 4mg/vial (5ml vial, For IV Infusion); Zoledronic Acid Injection, 4mg/5ml (5ml Single dose vial, For IV infusion); Zoledronic Acid Injection, 4mg/5ml (5ml vial)	WHO-GMP	L.Dis.No:96850/TS/2022	30-08-2022	28-08-2025	Drugs Control Administration, Government of Telangana, India
53	2279	IN-121	Gland Pharma Limited	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	* Sản phẩm: Caspofungin Acetate For Injection, 50mg/vial (10ml vial (Lyophilized)); Caspofungin Acetate For Injection, 70mg/vial (10ml vial (Lyophilized)); Ketorolac Tromethamine Injection USP, 30mg/ml (1 ml fill in 2ml vial); Labetalol Hydrochloride Injection USP, 5mg/ml (20ml vial); Voriconazole for injection, 200mg/vial (30 ml vial (Lyophilized)); Zoledronic Acid Injection, 4mg/5ml (5ml vial, For I.V. infusion Only)	WHO-GMP	L.Dis.No:97866/TS/2022	05-09-2022	03-09-2025	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
54	2280	IN-137	Saga Lifesciences Limited	Survey No. 198/2 & 198/3, Chachrawadi Vasna, Ta-Sanand, City: Chachrawadi Vasna, Dist. Ahmedabad, Gujarat State, India (* Các cách ghi khác: - Survey No. 198/2 & 198/3, Chachrawadi Vasna, Ta-Sanand, City: Chachrawadi Vasna, District: Ahmedabad, India; - Survey No. 198/2 & 198/3, Chachrawadi Vasna, Ta Sanand District, Ahmedabad - 382210, Gujarat, India; - Survey No. 198/2 & 198/3, Chachrawadi Vasna, Tal-Sanand, Dist-Ahmedabad-382210, India)	* Viên nén, viên nén bao phim; thuốc cốm; viên nang cứng; thuốc bột pha sirô, thuốc bột uống. * Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: Viên nén, viên nén bao phim; viên nang; thuốc bột pha sirô.	WHO-GMP	22113702	23-11-2022	22-11-2025	Food & Drug Control Administration, Gujarat State, India
55	2281	IN-146	Glenmark Pharmaceuticals Limited	Plot No. S-7 Colvale Industrial Estate, Colvale, Bardez-Goa, 403513 India Hoặc: Plot No. S-7 Colvale Industrial Estate Bardez Goa IN 403513 India	Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim, viên nang cứng, thuốc dùng ngoài (Kem, mỡ, gel)	WHO-GMP	1116/MFG/WHO-GMP/DFDA/2022/1462	22-08-2022	21-07-2025	Government of Goa, Food & Drug Administration, India.
56	2282	IN-162	M/s. Shilpa Medicare Limited	Plot No. S-20 to S-26, Pharma SEZ, TSII Green Industrial Park, Polepally Village, Jadcherla Mandal, Mahaboobnagar District, Telangana-509301, India (* Cách ghi khác: Unit-4, Pharmaceutical Formulation SEZ, Plot No's S-20 to S-26, Pharma SEZ, TSII Green Industrial Park, Polepally (V), Jadcherla (M), Mahabubnagar (Dt), 509301 Telangana, India)	* Sản phẩm: Bendamustine Hydrochloride For Injection 100 mg/ vial; Bicalutamide Tablet USP 50mg; Busulfan Injection 6mg/ml (10mL); Docetaxel Injection 160mg/16mL (10mg/mL); Docetaxel Injection 20mg/2mL (10mg/mL); Docetaxel Injection 80mg/8mL (10mg/mL); Docetaxel Injection USP Docshil 20mg/vial 20 mg/mL; Docetaxel Injection USP 20mg/mL; Docetaxel Injection USP 80mg/4mL; Docetaxel Injection USP Docshil 80mg/vial 80 mg/4mL; Erlotinib Tablet 100mg; Erlotinib Tablet 150mg; Erlotinib Tablet 25mg; Gemcitabine 38 mg/ mL concentrate for solution for Infusion [5.26 mL, 26.3 mL & 52.6 mL fill's].	WHO-GMP	L. Dis. No. 64130/TS/2021	20-12-2021	18-12-2024	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
57	2283	IN-167	Precise Chemipharma PVT LTD	GUT No.215/1 & 215/2, Khatwad Phata, AT Post Talegaon, Taluka Dindori, Nashik 422202 Maharashtra State, India	Thuốc không bao gồm kháng sinh nhóm cephalosporin, penicillin, cytotoxic, hormon: Viên nang cứng; Thuốc cốm; Pellet; Viên nén. Sản phẩm cụ thể: Aspirin EC Pellets 80 % w/w (mỗi 100 mg pellet bao tan trong ruột chứa 80 mg Aspirin USP(dưới dạng pellet tan trong ruột)); Esomeprazole EC Micro Granules 22.5 % w/w (mỗi 100 mg viên pellet chứa 22,5 mg Esomeprazole magnesium trihydrate tương đương Esomeprazole USP); Esomeprazole EC Pellets 22.5 % w/w (mỗi 100 mg viên pellet chứa 22,5 mg Esomeprazole magnesium trihydrate tương đương Esomeprazole USP); Conazole Tablet USP 150 mg (mỗi viên nén bao phim chứa 150 mg Fluconazole USP); Ibuprofen DC Granules 200 mg (mỗi 222 mg cốm chứa 200 mg Ibuprofen); Itraconazole Capsules 100 mg (mỗi viên nang cứng chứa 100 mg Itraconazole USP (dưới dạng pellet)); Itraconazole Pellets 22 % w/w (mỗi 100 mg pellet chứa 22 mg Itraconazole USP); Lansoprazole EC Pellets 8.5 % w/w (mỗi 100 mg viên pellet tan trong ruột chứa 8,5 mg Lansoprazole USP); Lercanidipine DCG 10 mg (mỗi 100 mg cốm chứa 10 mg Lercanidipine Hydrochloride); Lercanidipine Hydrochloride Tablets 10 mg (mỗi viên nén bao phim chứa 10 mg Lercanidipine Hydrochloride); Omeprazole Delayed Release Capsules USP 20 mg (mỗi viên nang cứng chứa 20 mg Omeprazole USP 20 mg (dưới dạng pellets tan trong ruột)); Orlistat capsule USP 60 mg (mỗi viên nang cứng chứa 60 mg Orlistat); Orlistat capsule USP 120 mg (mỗi viên nang cứng chứa 120 mg Orlistat); Orlistat Pellets 50% w/w (mỗi viên pellet chứa 50 mg Orlistat USP); Pantoprazole Sodium EC Pellets 15% w/w (mỗi 100 mg pellet bao tan trong ruột chứa 15 mg Pantoprazole sodium USP); Paracetamol DC Granules 400mg (mỗi 430 mg cốm chứa 400 mg Paracetamol BP); Tamsulosin HCl SR Pellets 0.15% w/w (mỗi 100 mg pellet chứa 0,15 mg Tamsulosin hydrochloride IHS); Tamsulosin HCl SR Pellets 0.16% w/w (mỗi 100 mg pellet chứa 0,16 mg Tamsulosin hydrochloride USP); Tamsulosin Hydrochloride capsules USP 0.4 mg (mỗi viên nang cứng chứa 400 mcg Tamsulosin hydrochloride USP (dưới dạng pellet giải phóng bền vững)); Tenepliptin 20 mg + Metformin HCl 500 mg SR (mỗi viên nén hai lớp không bao chứa 20mg Tenepliptin (dưới dạng Tenepliptin Hydrobromide hydrate) và 500 mg Metformin Hydrochloride IP (dưới dạng giải phóng bền vững), Tartrazine Supra); Fexogold 40 Febuxostat Tablet 40 mg (mỗi viên nén bao phim chứa 40 mg Febuxostat IH); Agosys (Agomelatine Tablets 25 mg) (mỗi viên nén bao phim chứa 25 mg Agomelatine); Aziaar Azithromycin Tablets USP 500 mg (mỗi viên nén bao phim chứa 500 mg Azithromycin USP (dưới dạng Azithromycin Dihydrate)); Fexogold 80 (Febuxostat Tablet 80 mg) (mỗi viên nén bao phim chứa 80 mg Febuxostat); Pretimol (Flupirine Maleate Capsule 100 mg) (mỗi viên nang cứng chứa 100 mg Flupirine Maleate); Prukinez 20 (Esomeprazole Magnesium Delayed Release Capsule USP 20 mg) (mỗi viên nang cứng chứa 20mg Esomeprazol (dạng pellet bao tan trong ruột chứa Esomeprazol magnesium)); Prukinez 40 (Esomeprazole Magnesium Delayed Release Capsule USP 40 mg) (mỗi viên nang cứng chứa 40mg Esomeprazol (dạng pellet bao tan trong ruột chứa Esomeprazol magnesium)); Prumpin Pantoprazole Sodium delayed release tablet USP 40 mg (mỗi viên nén bao tan trong ruột chứa 40 mg Pantoprazole (dưới dạng Pantoprazole Sodium USP); Surepam 120 (Orlistat capsules 120 mg) (mỗi viên nang cứng chứa 120mg Orlistat (dưới dạng pellet)); Surepam 60 (Orlistat capsules 60 mg) (mỗi viên nang cứng chứa 60mg Orlistat (dưới dạng pellet)); Tiozol Tioconazole Vaginal Tablets 100 mg (mỗi viên nén chứa bao chứa 100 mg Tioconazole); VOCASEPT TABLETS Paracetamol, Phenylephrine Hydrochloride, Pheniramine Maleate and Caffeine Tablets (mỗi viên hai lớp chứa 500 mg Paracetamol, 30 mg Caffeine BP, 10 mg Phenylephrine Hydrochloride BP, 2 mg Pheniramine Maleate BP).	WHO-GMP	NEW-WHO-GMP/CERT/NKD/111179/2022/11/40008	17-04-2022	16-04-2025	FDA Maharashtra, India
58	2284	IN-202	Micro Labs Limited	Plot No. 121 - 124, KIADB Bommasandra Industrial Area, 4th phase, Anekal Taluk, Bangalore-560 099, India	* Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: Viên nén; viên nén bao phim, viên nang cứng; Siro khô (Bột pha hỗn dịch)	WHO-GMP	No: DCD/SPL.CEL/CR-1072/2022-23 GSC No: DD008S220000103	17-10-2022	01-08-2025	Drugs Control Department, Government of Karnataka, India
59	2285	IN-270	Medreich Limited (Medreich Limited - Unit 3)	No. 4/3, Avalahalli, Anjanapura post, Kanakapura road, Bengaluru - 560 062 (hoặc IN-560 062), India	Viên nén, viên nén bao phim.	WHO-GMP	DCD/SPL.CEL/CR-1853/2021-22	07-03-2022	26-02-2023	Drugs Control Deparment of Karnataka, India
60	2286	IN-270	Medreich Limited (Medreich Limited - Unit 3)	No. 4/3, Avalahalli, Anjanapura post, Kanakapura road, Bengaluru - 560 062 (hoặc IN-560 062), India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim. * Đóng gói - Đóng gói sơ cấp: Viên nén, viên nén bao phim. - Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa học/ vật lý.	EU-GMP	UK GMP 17742 Insp GMP 17742/1108 2-0014	28-02-2020	26-09-2022	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom
61	2287	IT-010	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; thuốc dùng trong dạng lỏng; thuốc cốm. * Xuất xưởng thuốc sản xuất vô trùng; thuốc sinh học sản xuất vô trùng; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ sản xuất vô trùng. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói: + Đóng gói cấp 1: viên nén; viên nén bao; thuốc dùng trong dạng lỏng; thuốc cốm. + Đóng gói cấp 2 * Kiểm tra chất lượng: hóa lý/vật lý/vi sinh (thuốc vô trùng, thuốc không vô trùng)	EU-GMP	IT/195/H/2022	11-11-2022	20-05-2025	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
62	2288	IT-011	S.M. Farmaceutici S.R.L.	Zona Industriale, 85050 TITO (PZ), Italy Cách ghi khác: Zona Industriale 85050 Tito - Potenza, Italia hoặc: Zona Industriale I - 85050 Tito (PZ), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng chứa corticosteroids. * Xuất xưởng thuốc vô trùng; thuốc không vô trùng. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: Thuốc uống dạng lỏng chứa corticosteroids. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: + Vi sinh: vô trùng, không vô trùng. + Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	IT/6/H/2022	11-01-2022	22-10-2024	Italian Medicines Agency (AIFA)
63	2289	IT-042	Haupt Pharma Latina S.R.L	Borgo San Michele S.S 156 Km. 47,600 - 04100 Latina (LT), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột (bao gồm cả kháng sinh nhóm Cephalosporin và Penicillin), dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chứa kháng sinh nhóm Penicillin); thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột (bao gồm cả kháng sinh nhóm Penicillins); dạng bào chế bán rắn; viên nén, viên nén bao (bao gồm cả kháng sinh nhóm Penicillins).	EU-GMP	IT/186/H/2022	21-10-2022	11-02-2025	Italian Medicines Agency (AIFA)
64	2290	IT-044	Delpharm Milano S.R.L	Via Carnevale, 1 - 20054 Segrate (MI), Italy (* Cách viết địa chỉ cũ: Via Carnevale, 1 - 20090 Segrate (MI), Italy)	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc độc tế bào/kim tế bào: Viên nang cứng, viên nén, viên nén bao phim; + Thuốc chứa hormone hoặc chất có hoạt tính hormone: Thuốc uống dạng lỏng. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng * Đóng gói sơ cấp: Ngoài các dạng bào chế trên, bao gồm cả viên nang mềm. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa học / Vật lý.	EU-GMP	IT/84/H/2022	28-04-2022	18-02-2025	Italian Medicines Agency (AIFA)
65	2291	IT-048	Takeda Manufacturing Italia S.P.A. (Tên cũ: Baxter Manufacturing S.P.A.)	Via G.B. Oliva, 2 loc. Ospedaletto - 56121 PisaA (PI), Italy (Cách ghi khác: Via G.B. Oliva, 2-56121-loc. Ospedaletto Pisa (PI), Italy)	* Thuốc vô trùng (không bao gồm xuất xưởng và đóng gói, bao gồm cả kiểm tra bằng mắt thường): + Thuốc sản xuất vô trùng (chỉ sản phẩm máu): Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: sản phẩm máu (chỉ albumin người).	EU-GMP	IT/2/H/2022	03-01-2022	15-10-2024	Italian Medicines Agency (AIFA)
66	2292	IT-072	Dompe' Farmaceutici S.P.A.	Via Campo di Pile (loc. Zona Industriale), 67100 L'Aquila (AQ), Italy	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; thuốc cốm; * Xuất xưởng: bao gồm cả thuốc công nghệ sinh học (thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ chứa protein/DNA tái tổ hợp). * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: thuốc uống dạng lỏng; thuốc bột; thuốc cốm. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa học/Vật lý; Sinh học	EU-GMP	IT/148/H/2018	15-06-2018	09-02-2021	Italian Medicines Agency (AIFA)
67	2293	IT-074	Wyeth Lederle S.r.l	Via Franco Gorgone Z.I. (hoặc Zone Industriale)- 95100 Catania ( hoặc CT), Italy.	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Penicillin; dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tế bào/chất kim tế bào). + Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	IT/89/H/2022	09-05-2022	21-01-2025	Italian Medicines Agency (AIFA)
68	2294	IT-084	Sofar S.P.A	Via Firenze, 40 - 20060 Trezzano Rosa (MI), Italy	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc dùng trong dạng lỏng (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); thuốc bột; thuốc cốm; dạng bào chế có áp lực (chứa hormon và chất có hoạt tính hormon); thuốc dạng bán rắn: kem, gel; viên nén. * Xuất xưởng lô thuốc không vô trùng * Đóng gói: + Đóng gói cấp 1: các dạng thuốc trên + Đóng gói cấp 2 * Kiểm tra chất lượng: Hóa lý/Vật lý	EU-GMP	IT/105/H/2022	13-06-2022	15-04-2025	Italian Medicines Agency (AIFA)
69	2295	KR-031	JW Life Science Corporation	28 Hanjin 1-gil, Songak-eup, Dangjin-si, Chungcheongnam-do, Republic of Korea	* Thuốc tiêm: Dung dịch tiêm truyền, nhũ tương tiêm truyền; dung dịch vô khuẩn. * Thuốc dùng ngoài: Dung dịch thẩm phân.	PIC/S-GMP	2022-G1-1523	07-10-2022	07-07-2025	Daejeon Regional Office of Food & 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
70	2296	KR-060	Hanlim Pharm. Co., Ltd.	2-27 Yeongmun-ro, Cheoin-gu, Yongin-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea.	* Viên nén; viên nén bao; viên nang; * Thuốc tiêm; bột đông khô pha tiêm; * Dung dịch nhỏ mắt; Hồn dịch nhỏ mắt; * Dung dịch thuốc uống; siro (dung dịch); elixir; dung dịch thuốc xịt mũi; hỗn dịch thuốc xịt mũi. * Thuốc mỡ tra mắt. * Dung dịch nhỏ tai. * Kiểm tra chất lượng	PIC/S GMP	2022-D1-1404	07-03-2022	23-06-2025	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea
71	2297	KR-075	DongKook Pharmaceutical Co., Ltd	33-19, Yongso 2-gil, Gwanghyewon-myeon, Jincheon-gun, Chungcheongbuk-do, Korea	Thuốc không chứa kháng sinh beta lactam, không chứa chất có hoạt tính hormon và không chứa chất độc tế bào: * Thuốc vô trùng: Thuốc tiêm (nhũ tương).	PIC/S-GMP	2022- G1-1407	19-09-2022	23-02-2025	Daejeon Regional Office of Food & Drug Safety, Korea
72	2298	KR-080	Tai Guk Pharm. Co., Ltd	821 Geumbaek-ro, Chochon-myeon, Buyeo-gun, Chungcheongnam-do, Republic of Korea.	Thuốc không vô trùng: dung dịch dùng ngoài da, lotions, dung dịch nhỏ mũi, kem; gel; mỡ,	PIC/S-GMP	2022-G1-0403	17-03-2022	18-11-2024	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety - Ministry of Food and Drug Safety, Korea
73	2299	KR-084	OPTUS Pharmaceutical Co., Ltd. (tên cũ: DHP Korea Co.,Ltd.)	50 Osongsaengmyeong 6-ro, Osong-eup, Heungdeok-gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	* Dung dịch nhỏ mắt, hỗn dịch nhỏ mắt, nhũ tương nhỏ mắt. * Kiểm tra chất lượng: Hóa học/Vật lý, Vi sinh (không vô trùng) và phép thử vô trùng.	PIC/S-GMP	2022-G1-1885	15-12-2022	01-09-2025	Daejeon Regional Office of Food & Drug Safety, Korea
74	2300	MY-008	Y.S.P. Industries (M) Sdn. Bhd.	Lot 3, 5 & 7, Jalan P/7, Section 13, Kawasan Perindustrian Bandar Baru Bangi, 43000 Kajang, Selangor, Malaysia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; Thuốc nhỏ mắt. + Thuốc sản xuất có tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng trong dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc bán rắn; thuốc đạn; thuốc đặt; viên nén, viên nén bao phim. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; thuốc dùng trong dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc bán rắn; thuốc đạn; thuốc đặt; viên nén, viên nén bao phim. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa học/Vật lý.	PIC/S-GMP	2622/22	08-07-2022	17-06-2025	National Pharmaceutical Regulatory Agency, Ministry of Health, Malaysia
75	2301	NL-003	Merck Sharp & Dohme B.V.	Waarderweg 39, HAARLEM, 2031BN, (hoặc 2031 BN Haarlem hoặc NL-2031 BN Haarlem), Netherlands	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim. * Xuất xưởng thuốc vô trùng; thuốc không vô trùng; thuốc miến dịch; * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; Viên nén, viên nén bao phim. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa học/Vật lý; Sinh học.	EU-GMP	NL/H 21/2035427 A	15-03-2022	30-09-2024	Health and Youth Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs, Netherlands
76	2302	NL-004	N.V. Organon	Molenstraat 110, OSS, 5342CC, Netherlands (cách ghi khác: Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Netherlands)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa hormon): thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: thuốc dạng rắn và sản phẩm cấy ghép (bao gồm cả thuốc chứa hormon). Dung dịch thể tích nhỏ. + Xuất xưởng. * Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa hormon): + Viên nén; viên nén bao; thuốc cốm. + Xuất xưởng. * Sản phẩm sinh học: sản phẩm công nghệ sinh học; các sản phẩm chiết xuất từ nước tiểu. * Đóng gói sơ cấp: bao gồm cả viên nang mềm. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng	EU-GMP	NL/H 22/2041185 A	18-11-2022	05-09-2025	Health and Youth Care Inspectorate - Pharmaceutical Products, Netherlands

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
77	2303	NL-008	Astellas Pharma Europe B.V.	Hogemaat 2, MEPEL, 7942 JG, Netherlands Cách ghi khác: Hogemaat 2, 7942 JG, Meppel, Netherlands	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả kháng sinh nhóm Penicillin); viên nén bao phim phóng thích chậm, viên nén phóng thích kéo dài; thuốc bột và thuốc cốm. * Xuất xưởng thuốc vô trùng và thuốc không vô trùng. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả kháng sinh nhóm Penicillin); viên nén bao phim phóng thích chậm, viên nén phóng thích kéo dài; thuốc bột. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	NL/H 22/2039388	28-04-2022	26-01-2025	Health and Youth Care Inspectorate, Pharmaceutical Products, Netherlands
78	2304	PK-003	Getz Pharma Pvt. Ltd.	Plot 29-30, Sector 27, Korangi Industrial Area, 74900 Karachi, Pakistan	* Viên nén (Các giai đoạn: trộn, sấy khô, xát hạt, đập viên, bao, ép vi, đóng gói); * Viên nang cứng (Các giai đoạn: trộn, sấy khô, xát hạt, đóng nang, đóng gói); * Bột khô pha hỗn dịch (Các giai đoạn: trộn, xát hạt, đóng lọ, đóng gói); * Bột khô pha tiêm (Các giai đoạn: đóng lọ, đóng gói); * Thuốc gói (Các giai đoạn: trộn, xát hạt, ép gói, đóng gói); * Thuốc tiêm dạng lỏng (Các giai đoạn: Pha chế, lọc, đóng lọ, tiệt trùng, đóng gói); * Thuốc tiêm dạng lỏng chứa Insulin (Các giai đoạn: Pha chế, đóng lọ, đóng gói); * Thuốc hít phân liều (Sản xuất, đóng lọ, dán nhãn và đóng gói).	WHO-GMP	06/2022-DRAP (K)	17-01-2022	13-01-2024	Drug Regulatory Authority of Pakistan
79	2305	PK-008	Remington Pharmaceutical Industries (Pvt.) Ltd.,	18 K.M Multan Road, Lahore - Pakistan	- Thuốc vô trùng: thuốc nhỏ mắt (dung dịch; hỗn dịch); thuốc mỡ tra mắt. - Thuốc không vô trùng: viên nén; viên nén bao phim; viên nang; siro; hỗn dịch uống; dung dịch thuốc (nhỏ tai, nhỏ mũi), hỗn dịch thuốc (nhỏ tai, nhỏ mũi, xịt mũi); dung dịch súc họng; hỗn dịch khô (dry suspension); thuốc dùng ngoài da (kem, mỡ; lotion)	Pakistan-GMP	80/2021-DRAP (AD-2040452-634)	12-10-2021	30-09-2023	Drug Regulatory Authority of Pakistan (Lahore)
80	2306	PL-014	Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. Oddział Medana w Sieradzu (cách ghi tiếng Anh: Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A Medana Branch in Sieradz)	Ul. Polskiej Organizacji Wojskowej 57, 98-200 Sieradz, Poland (Cách ghi tiếng Anh: 57, Polskiej Organizacji Wojskowej St, 98-200 Sieradz, Poland)	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang mềm; + Thuốc dùng ngoài dạng lỏng: dung dịch; thuốc nhỏ giọt; hỗn dịch; + Thuốc uống dạng lỏng (bao gồm cả thuốc độc tính cao; thuốc chứa hoạt chất hướng thần; thuốc chứa hoạt chất nhạy cảm): dung dịch; thuốc nhỏ giọt; hỗn dịch; + Thuốc bán rắn (bao gồm cả thuốc độc tính cao): gel; nhũ dịch; + Dung dịch thực trực tràng (bao gồm cả thuốc chứa chất hướng thần). * Thuốc được liệu. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn; dung dịch thực trực tràng; viên nén. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm soát chất lượng: vi sinh (thuốc không vô trùng); hóa học/vật lý.	EU-GMP	IWSF.405.22 .2021.IP.7.1 WTC/ 0037_03_01 /89	28-04-2021	08-04-2024	Chief Pharmaceutical Inspector, Poland
81	2307	PL-015	Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. Oddział Medana w Sieradzu (cách ghi tiếng Anh: Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A Medana Branch in Sieradz)	Ul. Władysława Łokietka 10, 98-200 Sieradz, Poland (Cách ghi tiếng Anh: 10, Władysława Łokietka St, 98-200 Sieradz, Poland)	Xuất xưởng thuốc không vô trùng.	EU-GMP	IWSF.405.22 .2021.IP.4W TC/ 0037_02_01 /86	28-04-2021	08-04-2024	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
82	2308	PT-017	Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacéutica S.A	Estrada Consiglieri Pedroso, 69B, Queluz de Baixo, Barcarena, 2730-055, Portugal	* Xuất xưởng thuốc vô trùng, thuốc không vô trùng. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; pessaries; thuốc bột; thuốc cốm; thuốc bán rắn (kem; thuốc mỡ; gel); thuốc đạn; viên nén. * Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; pessaries; thuốc bột; thuốc cốm; thuốc bán rắn (kem; thuốc mỡ; gel); thuốc đạn; viên nén. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: + Vi sinh: vô trùng; không vô trùng. + Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	F021/S1/MH/004/2022	22-07-2022	22-10-2024	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal
83	2309	SI-001	Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.), Verovskova 57, Ljubljana, Slovenia	Verovskova ulica 57, Ljubljana, 1526, Slovenia	* Thuốc không vô trùng: Thuốc lỏng dùng ngoài (thuốc xịt mũi, thuốc nhỏ mũi, thuốc bôi da, hormon hoặc chất có hoạt tính hormon); thuốc lỏng uống (dung dịch uống, hỗn dịch uống, siro); thuốc từ dược liệu.	EU-GMP	401-3/2022-5	24-06-2022	18-03-2025	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)
84	2310	SK-001	HBM Pharma s.r.o.	Skalabinká 30, 036 80 Martin, Slovakia	* Thuốc vô trùng + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim * Xuất xưởng: thuốc vô trùng; thuốc không vô trùng. * Đóng gói + Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng, viên nhai, viên nén, viên nén bao phim + Đóng gói thứ cấp * Kiểm tra chất lượng: + Vi sinh: thuốc vô trùng; thuốc không vô trùng + Hóa học/Vật lý + Sinh học	EU-GMP	SK/003V/2022	06-05-2022	31/03/2024	State Institute for Drug Control, Slovakia
85	2311	TH-020	Thai Nakorn Patana Co., Ltd	14 Soi Ngamwongwan 8, Ngamwongwan Road, Bangkok, Mueang, Nonthaburi 11000, Thailand	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thuốc nhỏ mắt. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc vô trùng chứa hormon sinh dục: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc dạng lỏng dùng trong; thuốc dạng lỏng dùng ngoài; thuốc bột; thuốc bán rắn; viên nén; viên nén bao phim. * Thuốc không vô trùng chứa hormon sinh dục: viên nén; viên nén bao đường. * Xuất xưởng lô * Đóng gói * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (thuốc sản xuất vô trùng/không vô trùng); Hóa học/Vật lý.	PIC/S-GMP	1-2-07-17-23-00001	21-03-2022	20-03-2025	Food and Drug Administration (Thai FDA), Thailand
86	2312	TR-006	ILKO ILAC SAN. VE TIC. A.S	3. Organize Sanayi Bolgesi (hoặc OSB), Buyuk Kayacik Mah. Kuddusi Cad., 23.Sok. No:1, Selcuklu, Konya, Turkey (cách ghi khác: 3. Organize Sanayi Bolgesi (hoặc OSB), Kuddusi Cad., 23.Sok. No:1, Selcuklu, Konya, Turkey)	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc bán rắn; viên nén; pellet. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp thuốc không vô trùng trên. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa học/Vật lý.	PIC/S-GMP	MT/030HW/2021	27-10-21	07-08-2024	Cơ quan quản lý Thổ Nhĩ Kỳ

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
87	2313	TR-011	SANTA FARMA İLAÇ SAN. A.S	Gebkim Organize Sanayi Bölgesi Çerkesli, Yolu, Üzeri Erol Kiresepi Cad. No:8 Dilovasi/Kocaeli/Turkey (Cách ghi khác: Gebkim Kimya Yhtisas Organize Sanayi Bolgesi, Cerkesli Yolu Uzeri, Erol Kiresepi Cad. No:8, 41455 Dilovasi-Kocaeli, Turkey)	<p>* Thuốc không vô trùng:  + Viên nang cứng; viên nang cứng kháng dịch vị, viên nang cứng kiểm soát giải phóng;  + Thuốc uống dạng lỏng: sirô; dung dịch uống; thuốc uống nhỏ giọt; hỗn dịch.  + Thuốc dùng ngoài dạng lỏng: thuốc xịt; thuốc nhỏ mũi; thuốc nhỏ tai; thuốc xịt mũi; dung dịch thực tràng; dung dịch xịt ngoài da; nước súc miệng; hỗn dịch xịt mũi.  + Thuốc cốm; thuốc cốm sủi bọt, thuốc cốm giải phóng có kiểm soát, thuốc cốm tan tại ruột; thuốc bột pha hỗn dịch uống; viên nén ngậm; thuốc bột uống; pellet.  + Thuốc mỡ; thuốc kem; gel; kem bôi âm đạo; thuốc mỡ dùng cho niêm mạc miệng; thuốc mỡ tra mũi; thuốc mỡ bôi ngoài da; thuốc mỡ tra mắt; thuốc mỡ thoa trực tràng; thuốc mỡ bôi âm đạo.  + Viên nén; viên nén bao phim, viên nén giải phóng kiểm soát, viên nén tan tại ruột, viên nén đặt dưới lưỡi, viên nén hòa tan, viên nén nhai, viên nén ngậm, viên nén phân tán, viên nén đặt âm đạo, viên nén bao, viên nén sủi.  + Thuốc bột uống dạng gói; thuốc cốm dạng gói.  * Đóng gói:  + Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dạng rắn khác; thuốc bán rắn; viên nén; thuốc không vô trùng khác.  + Đóng gói thứ cấp.  * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng; không vô trùng); Hóa học/Vật lý.</p>	PIC/S-GMP	TR/GMP/2022/164	06-05-2022	31-03-2025	Turkish Medicines and Medical Devices Agency (TMMDA)
88	2314	TR-024	Osel Ilac San. Ve Tic. A.S.	Akbaba Mahallesi Maras Caddesi No.: 52 Beykoz / Istanbul, Turkey	<p>* Thuốc vô trùng:  + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc dạng lỏng thể tích nhỏ: Dung dịch tiêm.  + Thuốc tiết trùng cuối: Thuốc dạng lỏng thể tích lớn (Dung dịch tiêm truyền; dung dịch rửa vết thương); Thuốc dạng lỏng thể tích nhỏ (Dung dịch tiêm; dung dịch tiêm truyền).  * Xuất xưởng thuốc vô trùng.  * Thuốc không vô trùng:  + Thuốc dùng ngoài dạng lỏng: Dung dịch dùng cho trực tràng; Dung dịch xịt niêm mạc miệng; Dung dịch nhỏ mũi; Dung dịch xịt mũi; Dung dịch xịt ngoài da; Dung dịch súc miệng; Dung dịch nhỏ tai; Thuốc nhỏ niêm mạc miệng; Nhũ dịch dùng ngoài da; Hỗn dịch trực tràng; Hỗn dịch dùng cho niêm mạc miệng.  + Thuốc dùng trong dạng lỏng: Dung dịch uống; Dung dịch nhỏ giọt; Hỗn dịch dùng cho dạ dày; Hỗn dịch dùng cho trực tràng; Siro.  * Xuất xưởng thuốc không vô trùng.  * Đóng gói sơ cấp: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc dùng trong dạng lỏng.  * Đóng gói thứ cấp.  * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (Vô trùng; Không vô trùng); Hóa học/Vật lý.</p>	PIC/S-GMP	TR/GMP/2022/251	10-10-2022	15-12-2024	Turkish Medicines and Medical Devices Agency
89	2315	US-007	Hospira Inc.	Highway 301 North, Rocky Mount, North Carolina (NC), 27801, United States American (USA).	<p>* Thuốc vô trùng:  - Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc tiêm thể tích nhỏ  - Thuốc tiết trùng cuối: Thuốc tiêm thể tích nhỏ  Sản phẩm: Precedex (dexmedetomidine hydroclorid 200mcg/2ml)</p>	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	Báo cáo thanh tra, Số đăng ký cơ sở sản xuất trên website US FDA: 1021343 CPP: FHBU-UEH6	Ngày kết thúc thanh tra GMP: 21/11/2019 Ngày cấp CPP	31-12-2023	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
90	2316	US-015	Allergan Sales, LLC	8301 Mars Drive, Waco, TX 76712, USA (Cách ghi khác: Waco, Texas (TX), 76712, USA)	* Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch nhỏ mắt; hỗn dịch nhỏ mắt; nhũ dịch nhỏ mắt; gel và kem tra mắt	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	FEI: 1643525 EI End: 24/03/2022	24-03-2022	31-12-2023	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
91	2317	US-022	West-Ward Columbus Inc.	1809 Wilson road, Columbus, OH 43228, (hoặc: Ohio 43228), United States of America	* Thuốc không vô trùng: Viên nén bao phim.	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	FEI: 1510690 Inpection End date: 12-15/09/2022	01-11-2022	31-12-2023	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
92	2318	US-023	AbbVie Inc.	1401 Sheridan road, North Chicago, IL 60064, USA	* Thuốc sản xuất vô trùng: hỗn dịch (*sản phẩm: Survanta® (beractant) Intratracheal Suspension 4 ml (beractant 25 mg/ 1 ml)).	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	FEI: 1411365; Báo cáo thanh tra; ZAFT-WW3J	24-08-2018	31-12-2023	United States Food and Drug Administration
93	2319	US-026	Pfizer Pharmaceuticals LLC	Km 1.9, Road 689, Vega Baja, Puerto Rico 00693, USA (* Cách ghi khác: Km 1.9, Road 689, Vega Baja, PR 00693, Puerto Rico, USA hoặc Km 1.9, Road 689, Vega Baja, Puerto Rico (PR) 00693, USA)	Viên nén, viên nén bao phim, viên nang cứng Sản phẩm: - Viên nén Norvasc (Amlodipine 5mg (dưới dạng amlodipine besylate)) - Viên nang cứng Celebrex (Celecoxib 200mg) - Viên nang cứng Neurontin (Gabapentin 300mg) - Viên nén bao phim Lipitor® (Atorvastatin 10 mg, 20mg, 40mg)	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	Số FEI: 2623619; Báo cáo thanh tra; CPP: 6QEN-65U5, 6UQH-HZX5, EJD9-W4DR, XY2J-85ZA, K5PV-YRPV, HSMD-QPRY	17-02-2022	31-12-2023	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
94	2320	US-027	Baxter Healthcare Corporation	Route 3 Km, 144.2, Guayama, Puerto Rico 00784 USA	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch xông hít (Inhalant), trong đó có các sản phẩm: + Sản phẩm: Suprane (Desflurane USP), Inhalant (Desflurane USP 240mL) + Sản phẩm Sevoflurane, USP, Inhalant (sevoflurane, usp 250ml)	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	FEI: 2650090; Báo cáo thanh tra; 5YFX-KMUY; 2U94-KEUY	16-09-2020	31-12-2023	United State Food and Drug Administration
95	2321	US-037	Baxter Pharmaceutical Solutions LLC	927 South Curry Pike, Bloomington, 47403 (hoặc IN-47403 hoặc Indiana 47403), United States.	* Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học * Kiểm tra chất lượng	EU-GMP	BE/GMP/2022/063	15-09-2022	10-06-2025	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium
96	2322	US-037	Baxter Pharmaceutical Solutions LLC	928 South Curry Pike, Bloomington, 47403 (hoặc IN-47403 hoặc Indiana 47403), United States.	Thuốc tiêm (parenteral products (small molecule and biological therapeutics)).	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	Số FEI: 1000115571	10-11-2021	31-12-2023	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
97	2323	US-047	AbbVie Limited (Abbvie LTD)	Carretera 2, Km 58.0, Cruce Davila, Barceloneta, Puerto Rico 00617, USA	Thuốc không vô trùng: Viên nén Sản phẩm: - LYNPARZA® Tablets 100mg (Olaparib 100mg) - LYNPARZA® Tablets 150mg (Olaparib 150mg)	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	FEI: 3000210838 CPP: SZ4T-8F3U, GCK9-XESZ	02-11-2021	01-11-2023	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
98	2324	US-050	Janssen-Cilag Manufacturing, LLC	State Road 933, Km 0.1, Mamey Ward, Gurabo, Puerto Rico 00778, USA	* Viên nén (bao gồm cả viên nén giải phóng kéo dài). * Kiểm tra chất lượng: Hóa học/Vật lý; Vi sinh (Vô trùng, không vô trùng).	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	FEI: 3006244497	26-10-2021	31-12-2023	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
99	2325	US-053	MSD International GmbH (Puerto Rico Branch) LLC	Pridco Indus Park, SR 183, Las Piedras, Puerto Rico (PR) 00771, United States (USA) (Cách ghi khác: Pridco Industrial Park, State Road 183, Las Piedras, Puerto Rico (PR) 00771, United States (USA))	Viên nén, viên nang cứng. Sản phẩm cụ thể: Viên nang cứng (chứa hoạt chất: Ribavirin; Temozolomide); Viên nén (chứa hoạt chất: Desloratadine; Ezetimibe; Metformin hydrochloride/ Sitagliptin phosphate; Suvorexant; Ezetimibe/ Atorvastatin; Loratatine/Montelukast; Ertugliflozin/ Metformin hydrochloride).	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	FEI: 2650155	26-02-2020	31-12-2023	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)