

DANH MỤC THUỐC ĐÁP ỨNG TIÊU CHÍ QUY ĐỊNH TẠI ĐIỂM C KHOẢN 1 ĐIỀU 4 THÔNG TƯ 07/2024/TT-BYT

(Cập nhật tới ngày 31/07/2024)

TT	TÊN CƠ SỞ	ĐỊA CHỈ CƠ SỞ	CHỨNG NHẬN GMP			SẢN PHẨM			
			TIÊU CHUẨN	CƠ QUAN CẤP CHỨNG NHẬN (ĐÁNH GIÁ XÁC NHẬN)	GIẤY CHỨNG NHẬN		VIỆT NAM	SRA	
					Mã số	Ngày cấp	Hết hạn	SĐK lưu hành	Giấy phép lưu hành / CPP, Giấy tờ pháp lý khác
1	Chi nhánh 3 - Công ty cổ phần Dược phẩm Imexpharm tại Bình Dương	Số 22, đường Số 2, khu công nghiệp Việt Nam-Singapore II, phường Hòa Phú, thành phố Thủ Dầu Một, tỉnh Bình Dương	EU-GMP	Cơ quan thẩm quyền Hungary	OGYÉI/895-7/2023	16-10-2023	01-05-2026	<p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm IMETOXIM 1g (Cefotaxim (dưới dạng Cefotaxim natri) 1g) SĐK: 893110252723 (SĐK cũ: VD-26846-17) Ngày cấp: 09/10/2023 Ngày hết hạn: 09/10/2028</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nang cứng Opxil IMP 500 mg (Cephalexin (dưới dạng Cephalexin monohydrat compacted) 500mg) SĐK: VD-30400-18 Ngày cấp: 05/07/2018 Ngày hết hạn: 05/07/2023</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Cefixime 200 mg (Cefixime (dưới dạng Cefixime trihydrat) 200mg) SĐK: VD-35939-22 Ngày cấp: 09/12/2022 Ngày hết hạn: 09/12/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha hỗn dịch Imevix (Cefalexin (dưới dạng Cefalexin monohydrat) 250mg) SĐK: VD-32837-19 Ngày cấp: 01/08/2019 Ngày hết hạn: 01/08/2024</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm hoặc tiêm truyền Ampicillin/Sulbactam 1,5 g (Ampicillin (dưới dạng Ampicillin natri và Sulbactam natri tỷ lệ 2:1) 1 g; Sulbactam (dưới dạng hỗn hợp Ampicilin natri và Sulbactam natri tỷ lệ (2:1)) 0,5g) SĐK: 893110271124 Ngày cấp: 06/05/2024 Ngày hết hạn: 06/05/2029</p>	<p>Tên sản phẩm: CEFOTAXIME NETPHARMALAB 1g bột pha dung dịch tiêm và tiêm truyền (Cefotaxim 1g) MA: PA22665/001/001 ngày 06/04/2018 CPP: C23/0325 ngày 13/03/2023</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nang cứng Opxil IMP 500 mg (Cephalexin (dưới dạng Cephalexin monohydrat compacted) 500mg) MA: 85347-HU/H/0620/001/DC ngày 13/08/2020 Ngày hết hạn: 13/08/2025</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Cefixime Netpharmalab 200 mg (Cefixime (dưới dạng Cefixime trihydrat) 200mg) MA: OGYI-T-24079/01 ngày 23/06/2022 Ngày hết hạn: 23/06/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha hỗn dịch uống Cefalexin Netpharmalab 250 mg (Cefalexin (dưới dạng Cefalexin monohydrat) 250mg) MA: OGYI-T-23688/02 ngày 13/04/2022 Ngày hết hạn: 13/04/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha dung dịch tiêm hoặc tiêm truyền Ampicillin/Sulbactam Netpharmalab (Ampicillin + Sulbactam - 1000/500 mg) MA: 5860135 ngày 14/07/2023 Ngày hết hạn: 14/07/2028</p>
2	Chi nhánh Công ty cổ phần dược phẩm Imexpharm - Nhà máy kháng sinh công nghệ cao Vĩnh Lộc	Lô B15/I - B16/I đường 2A, khu công nghiệp Vĩnh Lộc, phường Bình Hưng Hòa B, quận Bình Tân, thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam	EU-GMP	Cơ quan thẩm quyền Hungary	OGYÉI/899-7/2023	16-10-2023	05-05-2026	<p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha hỗn dịch uống Pharmox IMP 250 mg (Amoxicilin (dưới dạng Amoxicilin trihydrat) 250mg) SĐK: VD-31725-19 Ngày cấp: 27/02/2019 Ngày hết hạn: 27/02/2024</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nang cứng Pharmox IMP 500 mg (Amoxicilin (dưới dạng Amoxicilin trihydrat) 500mg) SĐK: VD-28666-18 Ngày cấp: 08/01/2018 Ngày hết hạn: 08/01/2023</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha hỗn dịch uống Amoxicilin / Acid clavulanic 250 mg / 31,25 mg. SĐK: 893110271824 Ngày cấp: 06/05/2024 Ngày hết hạn: 06/05/2029</p>	<p>Tên sản phẩm: Thuốc Amoxicilina Netpharmalab 250 mg Bột pha hỗn dịch uống dạng gói EFG (Amoxicilin (dưới dạng Amoxicilin trihydrat) 250mg) MA: 85966-PT/H/2339/001/DC ngày 16/05/2021 Ngày hết hạn: 16/05/2026</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc Amoxicilina Netpharmalab 500 mg Capsulas duras EFG (Amoxicilin (dưới dạng Amoxicilin trihydrat) 500mg) MA: 85980-PT/H/2341/001/DC ngày 24/05/2021 Ngày hết hạn: 24/05/2026</p> <p>Tên sản phẩm: Amoxicillin/klavulánsav Orioted 250 mg / 31,25 mg por belsőleges szuszpenzióhoz tasakban. MA: OGYI-T-24273/01 ngày 09/08/2023 Ngày hết hạn: 09/08/2028</p>
3	Stellapharm J.V. Co., Ltd. - Branch 1	No. 40 Tu Do Avenue, Vietnam - Singapore Industrial Park, An Phu Ward, Thuan An Town, Binh Duong Province, Vietnam	EU-GMP	Cơ quan thẩm quyền Đức cấp - Cục Quản lý Dược Việt Nam đánh giá xác nhận	DE_HE_01_GMP_2020_0081			<p>Tên sản phẩm: Viên bao phim Bisostad 5 (Bisoprolol fumarat 5mg) SĐK: VD-23337-15 Ngày cấp: 21/12/2022 Ngày hết hạn: 21/12/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Viên bao phim Bisoplus HCT 5/12.5 (Bisoprolol fumarat 5mg, Hydrochlorothiazid 12,5mg) SĐK: 893110049223 (SĐK cũ: VD-18530-13) Ngày cấp: 24/03/2023 Ngày hết hạn: 24/03/2028</p>	<p>Tên sản phẩm: Viên bao phim Bisoprolol Stada 5mg (Bisoprolol fumarat 5mg) CPP: DeBP31 Ngày 04.02.2016</p> <p>Tên sản phẩm: Viên bao phim Bisoplus Stada 5mg/12,5mg (Bisoprolol fumarat 5mg, Hydrochlorothiazid 12,5mg) CPP: DEJM100 Ngày: 10.11.2014</p>

TT	TÊN CƠ SỞ	ĐỊA CHỈ CƠ SỞ	CHỨNG NHẬN GMP			VIỆT NAM		SẢN PHẨM
			TIÊU CHUẨN	CƠ QUAN CẤP CHỨNG NHẬN (ĐÁNH GIÁ XÁC NHẬN)	GIẤY CHỨNG NHẬN			SRA
					Mã số	Ngày cấp	Hết hạn	SDK lưu hành
							<p>Tên sản phẩm: Viên bao phim Bisoplos HCT 10/25 (Bisoprolol fumarat 10mg, Hydrochlorothiazid 25mg) SDK: VD-19188-13 Ngày cấp: 20/04/2022 Ngày hết hạn: 20/04/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén Lisinopril STELLA 10mg (Lisinopril 10mg) SDK: 893110096224 (SDK cũ: VD-21533-14) Ngày cấp: 31/01/2024 Ngày hết hạn: 31/01/2029</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén Lisiplus HCT 10/12.5 (Lisinopril 10mg, Hydrochlorothiazid 12,5mg) SDK: VD-17766-12 Ngày cấp: 20/04/2022 Ngày hết hạn: 20/04/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén Lisiplus HCT 20/12.5 (Lisinopril 20mg, Hydrochlorothiazid 12,5mg) SDK: VD-18111-12 Ngày cấp: 20/12/2012 Ngày hết hạn: 31/12/2024</p> <p>Tên sản phẩm: Viên bao phim Lostad T50 (Losartan Kali 50mg) SDK: 893110504424 (SDK cũ: VD-20373-13) Ngày cấp: 18/06/2024 Ngày hết hạn: 18/06/2029</p> <p>Tên sản phẩm: Viên bao phim Metformin STELLA 500mg (Metformin hydroclorid 500mg) SDK: VD-23976-15 Ngày cấp: 23/05/2022 Ngày hết hạn: 23/05/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Viên bao phim Metformin STELLA 850mg (Metformin hydroclorid 850mg) SDK: VD-26565-17 Ngày cấp: 30/12/2022 Ngày hết hạn: 30/12/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Viên bao phim tan trong ruột Pantostad 40 SDK: 893110096624 (SDK cũ: VD-18535-13) Ngày cấp: 31/01/2024 Ngày hết hạn: 31/01/2029</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén Partamol Tab. SDK: VD-23978-15 Ngày cấp: 17/12/2015 Ngày hết hạn: 31/12/2024</p> <p>Tên sản phẩm: Viên bao phim Pracetam 800 SDK: VD-18538-13 Ngày cấp: 18/01/2013 Ngày hết hạn: 31/12/2024</p> <p>Tên sản phẩm: Viên bao phim Pracetam 1200 SDK: 893110050123 (SDK cũ: VD-18536-13) Ngày cấp: 24/03/2023 Ngày hết hạn: 24/03/2028</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim phóng thích kéo dài Felodipine STELLA 5mg retard (Felodipine 5mg) SDK: VD-26562-17 Ngày cấp: 06/02/2017 Ngày hết hạn: 31/12/2024</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Ibuprofen STELLA 600mg SDK: VD-26564-17 Ngày cấp: 06/02/2017 Ngày hết hạn: 31/12/2024</p>	

TT	TÊN CƠ SỞ	ĐỊA CHỈ CƠ SỞ	CHỨNG NHẬN GMP				SẢN PHẨM		
			TIÊU CHUẨN	CƠ QUAN CẤP CHỨNG NHẬN (ĐÁNH GIÁ XÁC NHẬN)	GIẤY CHỨNG NHẬN			VIỆT NAM	SRA
					Mã số	Ngày cấp	Hết hạn	SDK lưu hành	Giấy phép lưu hành / CPP, Giấy tờ pháp lý khác
							<p>Tên sản phẩm: Viên nén Amlodipine Stella 5 mg SDK: 893110390023 (SDK cũ: VD-30106-18) Ngày cấp: 19/10/2023 Ngày hết hạn: 19/10/2028</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén Amlodipine Stella 10 mg SDK: 893110389923 (SDK cũ: VD-30105-18) Ngày cấp: 19/10/2023 Ngày hết hạn: 19/10/2028</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nang cứng Paracetamol Auxilto 500 CAP (Paracetamol 500 mg) SDK: 893100166923 Ngày cấp: 03/07/2023 Ngày hết hạn: 03/07/2028</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Ibuprofen Auxilto 200 mg (Ibuprofen 200 mg) SDK: 893100298124 Ngày cấp: 06/05/2024 Ngày hết hạn: 06/05/2029</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Ibuprofen Auxilto 400 mg (Ibuprofen 400 mg) SDK: 893100256524 Ngày cấp: 29/03/2024 Ngày hết hạn: 29/03/2029</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén Paracetamol 500 mg Tablets (Paracetamol 500 mg) SDK: 893100239424 Ngày cấp: 21/03/2024 Ngày hết hạn: 21/03/2029</p>	<p>Tên sản phẩm: Viên nén Amlodipine (besilat) Stada 5mg CPP: NJBQ29 ngày 22.02.2017</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén Amlodipine (besilat) Stada 10mg. CPP: NJBQ30 ngày 22.02.2017</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nang cứng Paracetamol Auxilto 500 mg Kapseln (Paracetamol 500 mg) MA: 3599.99.99 ngày 25.11.2019 CPP: MT 0723 - 086 ngày 12.07.2023</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Ibuprofen Auxilto 200 mg Filmtabletten (Ibuprofen 200 mg) MA: 2129.99.99 ngày 04.02.2022 CPP: MT 1223 - 036 ngày 14.12.2023</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Ibuprofen Auxilto 400 mg Filmtabletten (Ibuprofen 400 mg) MA: 2127.97.99 ngày 04.02.2022 CPP: MT 1223 - 037 ngày 14.12.2023</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén Paracetamol Auxilto 500 mg Tabletten (Paracetamol 500 mg) MA: 3599.99.98 ngày 15.06.2020 CPP: MT 0723 - 087 ngày 12.07.2023</p>	
4	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	EU-GMP	- Cơ quan thẩm quyền Bulgaria cấp - Cục Quản lý Dược Việt Nam đánh giá xác nhận	BG/GMP/2020/168		<p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Tenamyd-cefuroxime 1500 SDK: 893110318624 (SDK cũ: VD-19453-13) Ngày cấp: 27/05/2024 Ngày hết hạn: 27/05/2029</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Tenamyd-Cefuroxime 750 SDK: VD-19452-13 Ngày cấp: 10/09/2013 Ngày hết hạn: 22/03/2026</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Tenamyd-ceftriaxone 500 SDK: VD-19451-13 Ngày cấp: 10/09/2013 Ngày hết hạn: 31/12/2024</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Tenamyd-Ceftriaxone 2000 SDK: VD-19450-13 Ngày cấp: 10/09/2013 Ngày hết hạn: 20/04/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Tenamyd-Ceftriaxone 1000 SDK: 893110098223 (SDK cũ: VD-19449-13) Ngày cấp: 25/05/2023 Ngày hết hạn: 25/05/2028</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Tenamyd-ceftazidime 2000 SDK: VD-19448-13 Ngày cấp: 10/09/2013 Ngày hết hạn: 30/12/2027</p>	<p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha dung dịch tiêm Cefuroxime Tenamyd 1500mg MA: BG/MA/MP-40082/05.01.2018 cập nhật ngày 16/12/2022 Ngày hết hạn: Không xác định thời hạn</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha dung dịch tiêm Cefuroxime Tenamyd 750mg MA: BG/MA/MP-40081/05.01.2018 cập nhật ngày 16/12/2022 Ngày hết hạn: Không xác định thời hạn</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha dung dịch tiêm Ceftriaxone Tenamyd 500mg (Ceftriaxone 500mg). MA: BG/MA/MP-41575/07.06.2018 cập nhật ngày 15/05/2023 Ngày hết hạn: Không xác định thời hạn</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha dung dịch tiêm Ceftriaxone Tenamyd 2000mg (Ceftriaxone 2000mg) MA: BG/MA/MP-41577/07.06.2018 cập nhật ngày 15/05/2023 Hiệu lực: Không xác định thời hạn</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha dung dịch tiêm Ceftriaxone Tenamyd 1000mg (Ceftriaxone 1000mg) MA: BG/MA/MP-41576/07.06.2018 cập nhật ngày 15/05/2023 Hiệu lực: Không xác định thời hạn</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Zidimcef Tenamyd 2g MA: BG/MA/MP-49758/25.02.2020 Ngày hết hạn: 25/02/2025</p>	

TT	TÊN CƠ SỞ	ĐỊA CHỈ CƠ SỞ	CHỨNG NHẬN GMP			SẢN PHẨM		
			TIÊU CHUẨN	CƠ QUAN CẤP CHỨNG NHẬN (ĐÁNH GIÁ XÁC NHẬN)	GIẤY CHỨNG NHẬN		VIỆT NAM	SRA
					Mã số	Ngày cấp	Hết hạn	SĐK lưu hành
					16-01-2020	09-10-2022 (giã hạn đến 31-12-2024)	<p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Tenamyl-cefazidime 1000 SĐK: VD-19447-13 Ngày cấp: 10/09/2013 Ngày hết hạn: 30/12/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Tenamyl-cefazidime 500 SĐK: VD-19444-13 Ngày cấp: 10/09/2013 Ngày hết hạn: 30/12/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Tenamyl-cefotaxime 500 SĐK: VD-19446-13 Ngày cấp: 10/09/2013 Ngày hết hạn: 08/10/2026</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Tenamyl-cefotaxime 1000 SĐK: VD-19443-13 Ngày cấp: 10/09/2013 Ngày hết hạn: 08/10/2026</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Tenamyl-cefotaxime 2000 SĐK: 893110044523 (SĐK cũ: VD-19445-13) Ngày cấp: 24/03/2023 Ngày hết hạn: 24/03/2028</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Pimefast 2000 SĐK: VD-23659-15 Ngày cấp: 17/12/2015 Ngày hết hạn: 25/05/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Pimefast 1000 SĐK: VD-23658-15 Ngày cấp: 17/12/2015 Ngày hết hạn: 25/05/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Cefazolin 1000 SĐK: 893110278324 Ngày cấp: 06/05/2024 Ngày hết hạn: 06/05/2029</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Cefazolin 2000 SĐK: 893110278424 Ngày cấp: 06/05/2024 Ngày hết hạn: 06/05/2029</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Cefoxitin 1000 SĐK: 893110278524 Ngày cấp: 06/05/2024 Ngày hết hạn: 06/05/2029</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Cefoxitin 2000 SĐK: 893110029224 Ngày cấp: 30/01/2024 Ngày hết hạn: 30/01/2029</p>	
5	Công ty TNHH Medochemie (Viễn Đông)	Số 40 VSIP II, đường số 6, khu công nghiệp Việt Nam - Singapore II, khu liên hợp công nghiệp - dịch vụ - đô thị Bình Dương, phường Hòa Phú, thành phố Thủ Dầu Một, tỉnh Bình Dương, Việt Nam	EU-GMP	Cơ quan thẩm quyền Síp cấp	MEDFAREA STORAL/2023/002		<p>Tên sản phẩm: Viên nén Hurmat 25mg SĐK: 893610262123 (SĐK cũ: GC-283-17) Ngày cấp: 09/10/2023 Ngày hết hạn: 09/10/2028</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén Aceralgin 400mg SĐK: GC-315-19 Ngày cấp: 27/02/2019 Ngày hết hạn: 31/12/2024</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén Aceralgin 800mg SĐK: 893610467124 (SĐK cũ: GC-316-19) Ngày cấp: 18/06/2024 Ngày hết hạn: 18/06/2029</p>	

TT	TÊN CƠ SỞ	ĐỊA CHỈ CƠ SỞ	CHỨNG NHẬN GMP			SẢN PHẨM			
			TIÊU CHUẨN	CƠ QUAN CẤP CHỨNG NHẬN (ĐÁNH GIÁ XÁC NHẬN)	GIẤY CHỨNG NHẬN		VIỆT NAM	SRA	
					Mã số	Ngày cấp	Hết hạn	SDK lưu hành	Giấy phép lưu hành / CPP, Giấy tờ pháp lý khác
					15-09-2023	09-12-2025	<p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Angioblock 80mg SDK: GC-341-21 Ngày cấp: 23/06/2021 Ngày hết hạn: 23/06/2026</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Angioblock 160mg SDK: GC-340-21 Ngày cấp: 23/06/2021 Ngày hết hạn: 23/06/2026</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Tamisynt 500mg SDK: 893615262423 (SDK cũ: GC-246-16) Ngày cấp: 09/10/2023 Ngày hết hạn: 09/10/2028</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nang cứng Naphtalin 75mg (Pregabalin 75mg) SDK: 893610038724 Ngày cấp: 30/01/2024 Ngày hết hạn: 30/01/2029</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nang cứng Basicillin 100mg SDK: 893610332524 (SDK cũ: GC-310-18) Ngày cấp: 27/05/2024 Ngày hết hạn: 27/05/2029</p>	<p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Vapress 80mg CPP: 0891/21 ngày 09/06/2021</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Vapress 160mg CPP: 0892/21 ngày 09/06/2021</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Medociprin 500mg CPP: 0656/21 ngày 20/04/2021</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nang Siranalen 75mg (Pregabalin 75mg) MA: 022530 ngày 26/04/2017 CPP: 0856/23 ngày 28/08/2023</p> <p>Tên sản phẩm: Viên nang cứng Medomycin 100mg MA: 19936 ngày 22/12/2005 CPP: 0109/24 ngày 02/02/2024</p>	
0.6	Công ty TNHH Medochemie (Viên Đông)	Số 10, 12 và 16 VSIP II-A, đường số 27, Khu công nghiệp Việt Nam - Singapore II-A, phường Vĩnh Tân, thành phố Tân Uyên, tỉnh Bình Dương, Việt Nam	EU-GMP	Cơ quan thẩm quyền Síp	MEDOFARIN JC/2023/001	13-03-2023	09-12-2025	<p>Tên sản phẩm: Bột pha tiêm Oramycin 750mg (Cefuroxime (dưới dạng Cefuroxime Sodium) 750mg) SDK: GC-344-22 Ngày cấp: 21/12/2022 Ngày hết hạn: 21/12/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha tiêm Oramycin 1.5g (Cefuroxime (dưới dạng Cefuroxime Sodium) 1.5g) SDK: GC-343-22 Ngày cấp: 21/12/2022 Ngày hết hạn: 21/12/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha tiêm Zamifen 1g (Cefazolin (dưới dạng Cefazolin sodium) 1g) SDK: 893610167123 Ngày cấp: 03/07/2023 Ngày hết hạn: 03/07/2028</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha tiêm Medonilide 1g (Cefotaxime (dưới dạng Cefotaxime sodium) 1g) SDK: 893710197623 Ngày cấp: 17/08/2023 Ngày hết hạn: 17/08/2028</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha tiêm Medivernol 1g (Ceftriaxone (dưới dạng Ceftriaxone sodium) 1g) SDK: 893710197523 Ngày cấp: 17/08/2023 Ngày hết hạn: 17/08/2028</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha tiêm Antipecc 2g (Cefepime (dưới dạng Cefepime dihydrochloride monohydrate) 2 g) SDK: 893710038524 Ngày cấp: 30/01/2024 Ngày hết hạn: 30/01/2029</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha tiêm Antipecc 1g (Cefepime (dưới dạng Cefepime dihydrochloride monohydrate) 1g) SDK: 893710038424 Ngày cấp: 30/01/2024 Ngày hết hạn: 30/01/2029</p>	<p>Tên sản phẩm: Bột pha dung dịch tiêm/tiêm truyền Axetine 750mg (Cefuroxime (dưới dạng Cefuroxime Sodium) 750mg) CPP: 1780/22 ngày 02/12/2022</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha dung dịch tiêm/tiêm truyền Axetine 1.5g (Cefuroxime (dưới dạng Cefuroxime Sodium) 1.5g) CPP: 1781/22 ngày 02/12/2022</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha tiêm Zepilen 1g (Cefazolin (dưới dạng Cefazolin sodium) 1g) MA: 12771 ngày 06/07/1990 CPP: 0342/23 ngày 14/03/2023</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha dung dịch tiêm/tiêm truyền Valoran 1g (Cefotaxime (dưới dạng Cefotaxime sodium) 1g) MA: 12778 ngày 06/07/1990 CPP: 0904/23 ngày 28/08/2023</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha dung dịch tiêm/tiêm truyền Medaxonum 1g (Ceftriaxone (dưới dạng Ceftriaxone sodium) 1g) MA: 18561 ngày 02/02/2000 CPP: 0903/23 ngày 28/08/2023</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha dung dịch tiêm/tiêm truyền Deltacef 2g (Cefepime (dưới dạng Cefepime dihydrochloride monohydrate) 2 g) MA: 21570 ngày 01/11/2012 CPP: 0112/24 ngày 02/02/2024</p> <p>Tên sản phẩm: Bột pha dung dịch tiêm/tiêm truyền Deltacef 1g (Cefepime (dưới dạng Cefepime dihydrochloride monohydrate) 1g) MA: 21569 ngày 01/11/2012 CPP: 0111/24 ngày 02/02/2024</p>

TT	TÊN CƠ SỞ	ĐỊA CHỈ CƠ SỞ	CHỨNG NHẬN GMP			SẢN PHẨM			
			TIÊU CHUẨN	CƠ QUAN CẤP CHỨNG NHẬN (ĐÁNH GIÁ XÁC NHẬN)	GIẤY CHỨNG NHẬN		VIỆT NAM	SRA	
					Mã số	Ngày cấp	Hết hạn	SDK lưu hành	Giấy phép lưu hành / CPP, Giấy tờ pháp lý khác
							<p>Tên sản phẩm: Bột pha tiêm Medivernol 2g (Ceftriaxone (dưới dạng Ceftriaxone sodium) 2g) SDK: 893710038624 Ngày cấp: 30/01/2024 Ngày hết hạn: 30/01/2029</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm Buflan 2g (Cefoperazone sodium và sulbactam sodium vô trùng tương đương Cefoperazone và sulbactam 1g : 1g) SDK: 893610358324 Ngày cấp: 07/06/2024 Ngày hết hạn: 07/06/2029</p>	<p>Tên sản phẩm: Bột pha dung dịch tiêm/tiêm truyền Medaxonum 2g (Ceftriaxone (dưới dạng Ceftriaxone sodium) 2g) MA: 20741 ngày 02/8/2010 CPP: 0853/23 ngày 28/08/2023</p> <p>Tên sản phẩm: Thuốc bột pha dung dịch tiêm/tiêm truyền Sulcef 2g (Cefoperazone sodium và sulbactam sodium vô trùng tương đương Cefoperazone và sulbactam 1g : 1g) MA: 21125 ngày 10/11/2011 CPP: 0161/24 ngày 16/02/2024</p>	
7	Công ty cổ phần dược phẩm Otsuka Việt Nam - Chi nhánh tại Khu công nghiệp Long Bình (Amata)	Lô 512, đường số 13, khu công nghiệp Long Bình (Amata), phường Long Bình, thành phố Biên Hòa, tỉnh Đồng Nai.	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	Cơ quan thẩm quyền Nhật Bản cấp	5130408003836	01-11-2022	31-10-2025	<p>Tên sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền tĩnh mạch Sodium chloride 0,9% SDK: VD-35673-22 Ngày cấp: 23/06/2022 Ngày hết hạn: 23/06/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền tĩnh mạch Ringer's Lactate SDK: VD-36022-22 Ngày cấp: 21/12/2022 Ngày hết hạn: 21/12/2027</p>	<p>Tên sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền tĩnh mạch Otsuka Normal Saline Approval No.: 14900AMZ00188000 ngày 19/10/2020</p> <p>Tên sản phẩm: Lactec Injection Approval No.: 14500AMZ02080000 ngày 19/10/2020</p>
8	Branch Of Imexpharm Corporation Binh Duong Hi-Tech Plant	Vietnam Singapore Industrial Park II, Hoa Phu Ward, No 21 Road No 4, Thu Dau Mot, Viet Nam	EU-GMP	Cơ quan thẩm quyền Hungary cấp - Cục Quản lý Dược Việt Nam đánh giá xác nhận	OGYÉI/17243-6/2022	18-07-2022	06-05-2025	<p>Tên sản phẩm: Bột đông khô pha tiêm Pantoprazole 40mg (Pantoprazole (dưới dạng Pantoprazole natri sequihydrat) 40mg) SDK: VD-35195-21 Ngày cấp: 23/06/2021 Ngày hết hạn: 23/06/2026</p> <p>Tên sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền Levofloxacin 500mg/100ml. SDK: VD-35191-21 Ngày cấp: 23/06/2021 Ngày hết hạn: 23/06/2026</p> <p>Tên sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền Moxifloxacin 400mg/250ml (Moxifloxacin (dưới dạng Moxifloxacin hydroclorid) 400mg) SDK: VD-35545-22 Ngày cấp: 05/01/2022 Ngày hết hạn: 05/01/2027</p>	<p>Tên sản phẩm: Bột pha dung dịch tiêm Pantoprazol Netpharmalab 40 mg (Pantoprazol (dưới dạng Pantoprazole natri sequihydrat 45,1 mg) 40,0 mg) MA: OGYI-T-24095/01 ngày 27/07/2022 Ngày hết hạn: 27/07/2027</p> <p>Tên sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền Levofloxacin Netpharmalab 5mg/ml odatos infúzió. MA: OGYI-T-24206/01 (quy cách đóng gói hộp x 1 túi (nhôm) x 1 chai (LDPE) X 100 ml) OGYI-T-24206/02 (quy cách đóng gói hộp x 5 túi (nhôm) x 1 chai (LDPE) X 100 ml) OGYI-T-24206/03 (quy cách đóng gói hộp x 10 túi (nhôm) x 1 chai (LDPE) X 100 ml) OGYI-T-24206/04 (quy cách đóng gói hộp x 20 túi (nhôm) x 1 chai (LDPE) X 100 ml) OGYI-T-24206/05 (quy cách đóng gói hộp x 50 túi (nhôm) x 1 chai (LDPE) X 100 ml) Ngày cấp: 07/03/2023</p> <p>Tên sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền Moxifloxacin Orioled 400mg/250ml (Moxifloxacin (dưới dạng Moxifloxacin hydroclorid) 400mg) MA: OGYI-T-24267/02 (quy cách đóng gói 5 túi x 250ml); OGYI-T-24267/03 (quy cách đóng gói 10 túi x 250ml) Ngày cấp: 26/07/2023 Ngày hết hạn: 26/07/2028</p>
9	Công ty TNHH Nippon Chemiphar Việt Nam	Số 76 Đại lộ Độc Lập, Khu công nghiệp Việt Nam-Singapore, phường An Phú, thành phố Thuận An, tỉnh Bình Dương, Việt Nam.	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	Cơ quan thẩm quyền Nhật Bản cấp	5130408010816	01-09-2023	01-09-2028	<p>Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Rebamipide 100mg Nippon Chemiphar SDK: VD-36246-22 Ngày cấp: 30/12/2022 Ngày hết hạn: 30/12/2027</p>	<p>Tên sản phẩm: Rebamipide Tablets 100mg "Chemiphar" Approval No.: 22100AMX0198600 ngày 13/07/2009 Certificate: 4420 ngày 23/12/2022</p>