

DANH MỤC CẬP NHẬT/BỔ SUNG THUỐC ĐÁP ỨNG TIÊU CHÍ QUY ĐỊNH TẠI ĐIỂM C KHOẢN 1 ĐIỀU 4 THÔNG TƯ 07/2024/TT-BYT
(Tiếp theo Công bố lần đầu ngày 31/07/2024; Cập nhật/bổ sung lần 1 ngày 21/10/2024; Cập nhật/bổ sung lần 2 ngày 20/03/2025)
(Cập nhật/bổ sung lần 3 ngày 28/07/2025)

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
CẬP NHẬT (Thông tin in nghiêng)									
1	Công ty TNHH liên doanh Stellapharm - Chi nhánh 1	Số 40 đại lộ Tự Do, khu công nghiệp Việt Nam - Singapore, phường An Phú, thành phố Thuận An, tỉnh Bình Dương, Việt Nam	EU-GMP	Cơ quan thẩm quyền Đức	DE_HE_01_GMP_2024_0239	05-11-2024	11-10-2025	Tên sản phẩm: Viên nén Partamol Tab. SDK: 893100156725 (SDK cũ: VD-23978-15) Ngày cấp: 04/04/2025 Ngày hết hạn : 04/04/2030	Tên sản phẩm: Viên nén Paracetamol Stada 500mg CPP: DEJM104 Ngày: 10.11.2014
2	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	Tên sản phẩm : Thuốc bột pha hỗn dịch uống Cefalexin 250 mg (Cephalexin (dưới dạng Cephalexin monohydrat powder) 250mg) SDK : 893110135725 (SDK cũ: VD-32837-19) Ngày cấp: 04/04/2025 Ngày hết hạn: 04/04/2030	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
3	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	Tên sản phẩm: Bột pha hỗn dịch uống Pharmox IMP 250 mg (Amoxicilin (dưới dạng Amoxicilin trihydrat) 250mg) SDK : 893110136725 (SDK cũ: VD-31725-19) Ngày cấp : 04/04/2025 Ngày hết hạn : 04/04/2030 Tên sản phẩm: Viên nang cứng Amoxicillin 500 mg (Amoxicilin (dưới dạng Amoxicilin trihydrat) 500mg) SDK : 893110596024 (SDK cũ: VD-28666-18) Ngày cấp : 24/07/2024 Ngày hết hạn : 24/07/2029	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 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
4	Pymepharco Joint Stock Company - Stada Vietnam Factory	189 Hoang Van Thu street, Ward 9, Tuy Hoa city, Phu Yen province, Vietnam	EU-GMP	Cơ quan thẩm quyền Romania	098/2024/RO	18-12-2024	10-2027	...	...
5	Pymepharco Joint Stock Company - PME I Factory	166-170, Nguyen Hue street, Ward 7, Tuy Hoa city, Phu Yen province, Vietnam	EU-GMP	Cơ quan thẩm quyền Romania	097/2024/RO	18-12-2024	10-2027	...	...
6	Pymepharco Joint Stock Company - PME I Factory	166-170, Nguyen Hue street, Ward 7, Tuy Hoa city, Phu Yen province, Vietnam	EU-GMP	Cơ quan thẩm quyền Romania	097/2024/RO	18-12-2024	10-2027	Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Cepoxitil 200 (Cefpodoxime 200mg) SDK: 893110242100 (SDK cũ: VD-24433-16) Ngày cấp : 19/12/2024 Ngày hết hạn : 19/12/2029 Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Cepoxitil 100 (Cefpodoxime 100mg) SDK: 893110242000 (SDK cũ: VD-24432-16) Ngày cấp: 19/12/2024 Ngày hết hạn: 19/12/2029	Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Cefdopoxim Stada 200mg CPP: Ba7446 ngày 20/10/2020 Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Cefdopoxim Stada 100mg CPP: BE 0221-036 ngày 08/02/2021
7	Công ty cổ phần dược phẩm Otsuka Việt Nam	Lô 512, đường 13, khu công nghiệp Long Bình (Amata), phường Long Bình, thành phố Biên Hòa, tỉnh Đồng Nai, Việt Nam	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	Cơ quan thẩm quyền Nhật Bản cấp	513060803/8997	30-04-2025	29-04-2028	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 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	Tên sản phẩm: Dung dịch tiêm truyền tĩnh mạch Otsuka Normal Saline Approval No.: 14900AMZ00188000 ngày 19/10/2020 Tên sản phẩm: Lactec Injection Approval No.: 14500AMZ02080000 ngày 19/10/2020
BỔ SUNG									

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 / CPP, Giấy tờ pháp lý khác	
1	Công ty TNHH Medochemie (Viên 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	MEDFAREAS TORAL/2023 /002	15-09-2023	09-12-2025	Tên sản phẩm: Viên nén DOTRIGITIN 50mg (Lamotrigine 50mg) SĐK: 893710049525 Ngày cấp: 14/03/2025 Ngày hết hạn: 14/03/2030	Tên sản phẩm: Viên nén LAMOTRIX 50mg (Lamotrigine 50mg) MA: 18538 ngày 12/01/2000 CPP: 1012/2024 ngày 24/09/2024	
2	Công ty TNHH liên doanh Stellapharm - Chi nhánh 1	Số 40 đại lộ Tự Do, khu công nghiệp Việt Nam - Singapore, phường An Phú, thành phố Thuận An, tỉnh Bình Dương, Việt Nam	EU-GMP	Cơ quan thẩm quyền Đức	DE_HE_01_ GMP_2024_0239	05-11-2024	11-10-2025	Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Azithromycin 500 mg (Azithromycin 500 mg) SĐK: 893710757124 Ngày cấp: 12/08/2024 Ngày hết hạn: 12/08/2029	Tên sản phẩm: Viên nén bao phim Azitromicina AUXIL 500 mg comprimidos recubiertos con película EFG (Azithromycin 500 mg) MA: 65606 ngày 16/09/2003 do Cơ quan quản lý Tây Ban Nha cấp.	