

DANH MỤC THUỐC ĐÁP ỨNG TIÊU CHÍ QUY ĐỊNH TẠI ĐIỂM C KHOẢN 1 ĐIỀU 7 THÔNG TƯ 15/2019/TT-BYT *

(Cập nhật tới ngày 28/10/2020)

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
1	Imexpharm Corporation Branch III (IMP3)	No. 22, Street No. 2, Viet Nam Singapore industrial Zone II, Thu Dau Mot City, Binh Duong Province, Viet Nam	EU-GMP	- Cơ quan thẩm quyền Tây Ban Nha - Cục Quản lý Dược Việt Nam đánh giá	ES/106HV/19	24-07-2019	23-02-2022	Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm IMETOXIM 1g (Cefotaxim (dưới dạng Cefotaxim natri) 1g) SĐK: VD-26846-17 Ngày cấp: 22/06/2017 Ngày hết hạn: 22/06/2022	Tên sản phẩm: Thuốc bột pha tiêm IMETOXIM 1g (Cefotaxim (dưới dạng Cefotaxim natri) 1g) MA: ES/H/0372/01/DC ngày 13/03/2017 Ngày hết hạn: 13/03/2022
								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	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

* Công ty cam kết/chịu trách nhiệm về việc thuốc tham gia đấu thầu phải giống thuốc được nước SRA cấp giấy phép lưu hành