

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

Đợt 68

( Theo công văn số /QLD-CL ngày của Cục Quản lý Dược)

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
1	Janssen Cilag	Domaine de Maigremont, 27100 VAL-DE-REUIL (hoặc: VAL-DE-REUIL, 27100), France	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng (bao gồm cả nhũ tương bôi ngoài da); thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn; viên nén.	EU GMP	2019:HPF/FR/138	15/05/2019	26/05/2021	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	1	
2	Pharbil Pharma GmbH (Cơ sở sản xuất)	Pharbil Pharma GmbH Reichenberger Strasse 43, 33605 Bielefeld, Germany	* Sản phẩm: Viên đặt trực tràng Pentasa (Mesalazine 1g).	EU-GMP	DE_NW_02_GMP_2019_0003	15/01/2019	23/05/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Ferring International Center SA (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		PIC/S-GMP và EU-GMP	19-1017	25/07/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
3	Ferring International Center SA	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St (hoặc CH-1162 Saint)-Prex, Switzerland	* Thuốc dạng rắn: Viên nén; thuốc cốt.	EU-GMP	19-1017	25/07/2019	19/10/2021	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
4	KMS Pharm Co., Ltd	236 Sinwon-ro, Yeongtong-gu, Suwon-si Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nén bao phim; viên nang cứng.	PIC/S-GMP	2019-D1-1784	25/07/2019	28/03/2022	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety , Korea		2
5	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa SA (Pharmaceutical Works Jelfa S.A.)	ul. Wincentego Pola, 21, 58-500 Jelenia Góra, Poland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng (bao gồm cả các thuốc chứa steroid và hormon): Dạng thuốc bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng (bao gồm cả các thuốc chứa steroid và hormon): Dung dịch dùng ngoài; thuốc bán rắn.	EU-GMP	IWPS.405.13 .2019.KKW.1 WTC/0036_01_05/58	29/03/2019	10/01/2022	Main Pharmaceutical Inspectorate of Poland	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
6	Bio Products Laboratory Limited	Dagger Lane, Elstree, Borehamwood, WD6 3BX, United Kingdom	* Sản phẩm: Bột pha dung dịch tiêm Replenine-VF, 50 IU/ml Human Factor IX, a Powder for Solution, Powder for Injection.	EU GMP	PP10155848	21/06/2018		Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
7	Swiss Parenterals Ltd	Unit-II, Plot No. 402, 412-414 Kerala Industrial Estate, GIDC, Near Bavla, Ahmedabad, Gujarat, 382220, India	* Thuốc vô trùng: Thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh $\beta$ -Lactam.	EU GMP	OGYI/36509-13/2015	01/09/2017	05/05/2020	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary		2
8	USV Private Limited	H-13, 16, 16A, 17, 18, 19, 20, 21 và E-22, OIDC, Mahatma Gandhi Udyog Nagar, Dabhel, Daman, IN-396210, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nén.	EU-GMP	UK GMP 24881 Insp GMP 24881/4167 2-0006	03/01/2019	23/07/2021	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
9	Mylan Laboratories Limited	F-4, F-12 M.I.D.C., Malegaon, Sinnar, In-422113, India (* Cách ghi khác: F-4 and F-12, Malegaon MIDC, Sinnar Nashik District 422113, Maharashtra State, India)	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim	EU GMP	HPRA25287/INS-GMP-2017-097	10/04/2019	16/11/2021	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland		2
10	Genentech, INC (Cơ sở sản xuất)	1 DNA Way South San Francisco, CA 94080, USA	* Sản phẩm: Bột cô đặc để pha dung dịch tiêm truyền Herceptin (Trastuzumab 440mg) hộp 1 lọ bột và 1 lọ 20ml dung môi pha tiêm.	PIC/S & EU-GMP	17006815	08/01/2018		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
	F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, CH-4303 Kaiseraugst, Switzerland			GMP-CH-1000096	05/04/2019	10/08/2021			

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
11	Saga Laboratories Ltd	Survey No. 198/2 & 198/3, Chachrawadi Vasna, Ta Sannand District, Ahmedabad - 382210, Gujarat, India	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc bột và thuốc cốm pha hỗn dịch uống, viên nén (Hạn chế: chỉ áp dụng đối với thuốc được sản xuất tại Block 1 địa chỉ trên).	EU GMP	MT/026HM/2019	24/05/2019	17/03/2022	Medicines Authority of Malta (MAM)		2
12	Cilag AG (Cơ sở sản xuất)	Hochstrasse 201, 8200, Schaffhausen, Switzerland	* Sản phẩm: Bột pha dung dịch đậm đặc để pha dung dịch truyền Remicade (Infliximab 100 mg)	PIC/s & EU-GMP	18-0790	10/04/2018	30/11/2020	Swissmedic, Swiss Agency for Therapeutic Products	1	
	Janssen Biologics B.V. (Cơ sở xuất xưởng)	Einesteinweg 101, Leiden, 2333CB (hoặc 2333 CB Leiden), Netherlands		EU GMP	NL/H 18/2008473	22/11/2018		Health and Youth Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs, Netherlands		
13	Vetter Pharma-Fertigung GmbH&Co. KG. (Cơ sở sản xuất và đóng gói cấp 1)	Vetter Pharma -Fertigung Mooswiesen 2, 88214 Ravensburg, Germany	* Sản phẩm: - Dung dịch tiêm Puregon (Follitropin beta 300 IU/0,36 ml); - Dung dịch tiêm Puregon (Follitropin beta 600 IU/0,72 ml);	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2018_0064	23/05/2018	31/01/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	N.V. Organon (Cơ sở đóng gói cấp 2 và xuất xưởng)	Molenstraat 110, OSS, 5342CC, Netherlands (* Cách ghi khác: Molenstraat 110, 5342 CC Oss, Netherlands hoặc: Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Netherlands)			NL/H 16/1010471 CV1	13/08/2019		Health and Youth Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs, Netherlands		
14	Bausch & Lomb Incorporated	8500 Hidden River Parkway, Tampa, FL 33637 United States of America	* Sản phẩm: Hỗn dịch Lotemax® (loteprednol etabonate 0.5% (5 mg/ml)), ophthalmic suspension.	US-GMP	VTRG-WSE9	16/08/2019	15/08/2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
15	Baxter AG	Industriestrasse 67, A- 1221 Wien (hoặc 1221 Vienna hoặc A-1221 Vienna), Austria. (các điểm SX: Lange Allee 8, Lange Allee 24, Lange Allee 91, Industriestrasse 20, Industriestrasse 72, Industriestrasse 131, Benatzkygasse 2-6, Pasettistrasse 76)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc tiệt trùng cuối: 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.	EU GMP	INS-480001-0233-001 (3/10)	29/11/2018	23/04/2022	Federal Office for Safety in Health Care, Austria	1	
16	Italfarmaco S.P.A (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	Viale Fulvio Testi, 330-20126 Milano (MI), Italy	* Sản phẩm: Viên nén Natecal D3 (600mg + 400 UI compresse masticabili).	EU-GMP	IT/88/H/2019	06/05/2019	15/12/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	FINE FOODS & PHARMACEUTICALS N.T.M. S.P.A. (Cơ sở sản xuất khâu đầu tạo hạt)	VIA GRIGNANO, 43-24041 BREMBATE (BG), Italy			IT/131/H/2018	30/05/2018				
	Neologistica S.R.L (Cơ sở đóng gói thứ cấp)	Largo Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA), Italy			IT/206-1/H/2017	11/06/2017				
17	Samil Pharm. Co., Ltd.	216 Sandan-ro, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Korea	* Viên nén (viên bao phim, viên nén giải phóng chậm/ kéo dài); thuốc bột; thuốc cốm; si rô thuốc (dạng rắn); viên nhai. * Dung dịch, hỗn dịch nhỏ mắt. * Thuốc uống dạng lỏng; si rô thuốc (dạng lỏng); hỗn dịch thuốc uống. * Thuốc bôi da dạng lỏng; thuốc xịt mũi dạng dung dịch, hỗn dịch. * Thuốc mỡ; thuốc mỡ tra mắt; thuốc gel.	PIC/S GMP	2019-D1-2067	02/09/2019	30/05/2022	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
18	Bruschettini S.R.L	Via Isonzo 6-16147 Genova (GE), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ (chứa corticosteroid, prostaglandins/cytokines). * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng (bao gồm cả chế phẩm miễn dịch); dạng bào chế bán rắn chứa hóc môn hoặc chất có hoạt tính hóc môn (bao gồm cả corticosteroid); viên nén (bao gồm cả chế phẩm miễn dịch). * Chế phẩm sinh học: Vắc xin vi khuẩn bất hoạt (inactivated bacterial vaccine).	EU GMP	IT/20/H/2019	29/01/2019	18/05/2021	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
19	Sandoz Ilac Sanayi Ve Ticaret A.S	İnönü Mahallesi, Gebze Plastikciler Organize Sanayi Bölgesi Atatürk, Bulvari 9. Cadde No.2, TR-41400 Gebze-Kocaeli, Turkey	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc đạn; viên nén; viên nén bao phim; thuốc cốm.	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2019_0024	10/05/2019	14/01/2022	Cơ quan thẩm quyền Đức		2
20	Merck Healthcare KGaA	Frankfurter Strabe 250, A 31, A 32, D 11, D 12, D 15, D39, F128, PH 5, PH 15, PH 16, PH 23, PH 24, PH 26, PH 28, PH 31, PH 33, PH 50, PH 51, PH 52, PH 80, PH 85, PH 95 64293 Darmstadt, Germany (Cách viết khác: Frankfurter Strasse 250 64293 Darmstadt, Germany)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; viên bao phim. * Thuốc sinh học: Thuốc miễn dịch (dung dịch thể tích nhỏ); thuốc công nghệ sinh học (dung dịch thể tích nhỏ).	EU GMP	DE_HE_01_GMP_2019_0053	21/05/2019		Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
21	P&G Health Austria GmbH & Co. OG	Hosslgasse 20 (hoặc: Hoesslgasse 20 ), 9800 Spittal an der Drau, Austria	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; viên bao phim, viên bao đường; dạng bào chế bán rắn; viên nén; thuốc cốm. * Thuốc dược liệu.	EU GMP	INS-480021-0069-001 (1/10)	29/11/2018	11/09/2021	Federal Office for Safety in Health Care, Austria	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
22	Biofarma Plasma Limited Liability Company (blood products site)	9M. Amosova St., Kyiv, 03680, Ukraine; 37 Kyivska St., Bila Tserkva, Kyiv region, 09100 Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: sản phẩm từ máu.	PIC/S GMP	050/2019/GMP	26/07/2019	27/06/2022	State Administration of Ukraine on Medicinal Products (SAUMP)		2
23	Contract manufacturing & Packgaking Services Pty Ltd	20-22 Long Street, Smithfield NSW, 2164, Australia	* Thuốc không vô trùng (chứa dược liệu, vitamin, chất khoáng, chất bổ sung dinh dưỡng): viên nén bao phim, viên nang cứng; viên nang mềm, thuốc kem, thuốc mỡ, gel.	PIC/S-GMP	MI-2018-LI-04661-1	19/06/2019	01/02/2022	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
24	ACS Dobfar S.P.A (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	V.le Addetta 2a/12-3/5-20067 Tribiano (MI), Italy	Sản phẩm: thuốc bột pha dung dịch tiêm Meronem (Meropenem trihydrat 500mg, 1000mg)	EU-GMP	IT/228/H/2018	02/11/2018	16/06/2020	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Zambon Switzerland Ltd (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Via Industria, 13, 6814 Cadempino, Switzerland		EU-GMP	19-0037	23/01/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
25	Biosidus S.A.	Av. De los Quilmes 137, Bernal Oeste, Quilmes, Buenos Aires, Argentina Republic	* Dung dịch tiêm, bột đông khô pha tiêm (bao gồm hoạt chất công nghệ sinh học, không chứa beta lactam và chất kim tế bào, chất có hoạt tính hormon); bột pha hỗn dịch uống chứa hoạt chất có nguồn gốc sinh học.	PICS GMP	CE-2019-67885256-APN-DECBR#ANMAT	27/07/2019	27/07/2020	National Administration of Drugs, Foods and Medical Devices (ANMAT), Argentina		2
26	Adamed Pharma S.A. (Tên cũ: Zakład Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A)	ul Szkolna 33, 95-054 Ksawerów, Poland	*Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	IWZJ.405.115.2018.ER.2 WTC/0258_01_01/224	21/09/2018	10/08/2021	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
27	Withus Pharmaceuticals Co., Ltd.	103 Je2gongdan 2-gil, Miyang-myeon, Anseong-si Gyeonggi-do, Republic of Korea	Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nén bao phim; viên giải phóng chậm; Viên nang (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin)	PIC/S GMP	2019-D1-1871	31/07/2019	09/05/2022	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
28	Ilko Ilac Sanayi Ve Ticaret AS	3 Osb Buyuk Kayacik Mah Kuddusi Cad 23 Sok No 1 Selcuklu Konya, Turkey (*Cách ghi khác: 3 Organize Sanayi Bolgesi, Kuddusi Cad 23 Sok No 1 Selcuklu Konya, Turkey)	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; pellet; dạng bào chế bán rắn; viên nén.	EU-GMP	MT/009HM/2019	25/02/2019	19/11/2021	Medicines Authority of Malta (MAM)		2
29	Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG (Cơ sở sản xuất)	Schützenstrasse 87 and 99-101, 88212 Ravensburg, Germany	* Sản phẩm: + Dung dịch tiêm Elonva (corifollitropin alfa 100mcg/0,5ml); + Dung dịch tiêm Elonva (corifollitropin alfa 150mcg/0,5ml); + Dung dịch tiêm Orgalutran (ganirelix 0,25mg/0,5ml).	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2018_0067	23/05/2018	31/01/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	N.V. Organon (Cơ sở đóng gói cấp 2)	Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, The Netherlands		EU GMP	NL/H 16/1010471 C VI	13/08/2019		Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
30	N.V. Organon	Molenstraat 110, OSS, 5342CC, Netherlands (* Cách ghi khác: <i>Molenstraat 110, 5342 CC Oss, Netherlands hoặc: Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Netherlands</i> )	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng chứa hormone: thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; thuốc cấy ghép và dạng rắn chứa hormon. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng ; viên nang mềm (chứa hormone); thuốc uống dạng lỏng; viên nén (chứa hormone); thuốc cốm. * Thuốc sinh học: thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học; thuốc có nguồn gốc từ người và động vật; thuốc có nguồn gốc từ nước tiểu (urine).	EU GMP	NL/H 16/1010471 C VI	13/08/2019	31/01/2020	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	
31	N.V. Organon (Cơ sở sản xuất, đóng gói, kiểm nghiệm, xuất xưởng)	Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, The Netherlands	* Sản phẩm: Que cấy dưới da Implanon NXT (Etonogestrel 68mg).	EU GMP	NL/H 16/1010471 C VI	13/08/2019	/2020	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
	Synergy Health Ede B.V (Cơ sở tiệt trùng thành phẩm sau công đoạn đóng gói cuối)	Soeverinstraat 2, 4879NN, Etten - Leur, the Netherlands		EU-GMP	NL/H 17/1014950 B	14/04/2017	31/01/2018	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
32	Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne POLFA Spółka Akcyjna (* Tên tiếng Anh: Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A.)	ul. Karolkowa 22/24, 01-207 Warszawa, Poland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tính cao, gây quái thai, chất gây nghiện, hướng thần, chất nhạy cảm, tiền chất): dung dịch thuốc tiêm, thuốc tiêm nữ tương; + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc chứa chất độc tính cao, gây quái thai, chất gây nghiện, hướng thần, chất nhạy cảm): dung dịch thuốc tiêm, thuốc tiêm nữ tương; * Thuốc sinh học: Thuốc chiết xuất từ người hoặc động vật.	EU-GMP	IWZJ.405.10 9.2018.ER.1 WTC/0102_02_01/202	03/09/2018	08/06/2021	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
33	GSK Consumer Health SA	Route de l'Etraz, 1260 Nyon, Switzerland (* Cách ghi khác: Route de l'Etraz 2, 1260 Nyon, Switzerland)	* Dạng bào chế lỏng: Otrivin Schnupfen 0,1% dosierspray và Otrivin children 0,05% dosierspray, Otrivin Schnupfen 0,1% lösung và 0,05% lösung. * Dạng bào chế bán rắn: Voltaren Emulgel 1%, Voltaren Emulgen 12hours; Lamisil 1% cream.	PIC/S-GMP và EU-GMP	18-1288	20/07/2018	07/04/2020	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
34	PJSC SIC "Borshchahivskiy Chemical-Pharmaceutical Plant"	17 Mira St., Kyiv, 03134, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin. * Thuốc không vô trùng: Viên nén.	EU GMP	ZVA/LV/2019/010H	08/07/2019	12/04/2022	State Agency of Medicines (ZVA), Latvia		2
35	"Scientific Industrial Centre "Borshchahivskiy Chemical Pharmaceutical Plant" Public Joint-Stock Company	17 Myra street, Kyiv, 03134, Ukraine	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc dạng rắn và cấy ghép chứa kháng sinh nhóm Cefalosporin và Penem (thuốc bột pha dung dịch tiêm). * Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng (Sirô).	EU GMP	LT/01H/2018	10/04/2018	22/02/2021	State Medicines Control Agency (SMCA), Lithuania		2



STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
36	Haupt Pharma Amareg GmbH	Donaustauer Straße 378, 93055 Regensburg, Germany	* Thuốc không vô trùng (chứa kháng sinh, chất độc tế bào/chất kìm tế bào, hormon và các chất có hoạt tính hormon, chất ức chế miễn dịch): Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; thuốc đặt; viên nén.	EU GMP	DE_BY_05_GMP_2019_0054	22/07/2019	31/10/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
37	Rottendorf Pharma GmbH	Ostenfelder Straße 51-61, 59320 Ennigerloh, Germany (Cơ sở sản xuất)	* Thuốc không vô trùng: - Viên nang cứng; Viên nang mềm; - Viên nén, viên nén sủi bọt, viên nén bao, viên nén chứa hoạt chất có độc tính cáo như Tamoxifen, Flutamid, Clomifen và các hoạt chất tương tự. - Thuốc rắn phần liều khác: Thuốc bột, thuốc cốm, hạt pellets. * Thuốc sinh học: Sản phẩm sinh học chứa Pancreatin, hoặc các dị ứng nguyên dùng trong trị liệu. * Thuốc khác: Thuốc dược liệu; thuốc vi lượng đồng căn.	EU GMP	DE_NW_05_GMP_2019_0027	01/07/2019	14/03/2022	Cơ quan thẩm quyền Đức (Bezirksregierung Münster)	1	
		Am Fleigendahl 3, Ennigerloh, 59320, Germany (Cơ sở đóng gói)		EU GMP	DE_NW_05_GMP_2019_0028	01/07/2019				
38	MYLAN LABORATORIES LIMITED	PLOT NO 284/B, BOMMASANDRA JIGANI LINK ROAD INDUSTRIAL AREA, JIGANI HOBLI, ANEKAL TALUK, BANGALORE, KARNATAKA, IN-560105, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô, dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	UK GMP 20807 Insp GMP 20807/1275 261-0007	29/03/2018	11/12/2020	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
39	Delpharm Milano S.R.L (Cơ sở sản xuất)	Via Carnevale, 1 - 20090 Segrate (MI), Italy.	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Cellcept (Mycophenolate mofetil 250mg).	EU GMP	IT/24/H/2019	31/01/2019	12/05/2020	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	F.Hoffmann - La Roche AG (hoặc F.Hoffmann - La Roche Ltd.) (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, CH 4303 Kaiseraugst, Switzerland		PIC/S-GMP	GMP-CH-1000096	05/04/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
40	Nichi-Iko Pharmaceutical Co., Ltd. Aichi Plant	1212, Aza-teramae, Gejochō, Kasugai-shi, Aichi Prefecture, Japan	* Sản phẩm: NIKP-Citicoline Injection 500mg/2ml.	Japan-GMP	244	09/04/2019	09/04/2021	Japan Ministry of Health, Labour and Welfare	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
41	Hetero Labs Limited	Unit-V, Block V and V-A, TSIIC - Formulation SEZ, S. Nos 439, 440, 441 & 458, Polepally Village, Jadcherla Mandal, Mahaboobnagar District, Telangana State, 509301, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; thuốc bột.	EU GMP	FI006/001/2019	01/04/2019	25/01/2022	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal		2
42	Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.P.A.	Via De Ambrosiis 2/6 - 15067 Novi Ligure (AL), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đông khô (chứa hoạt chất là dẫn chất hoặc chiết xuất từ mô, tế bào động vật); dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén. * Thuốc sinh học: Thuốc chiết xuất từ động vật.	EU-GMP	IT/218/H/2018	15/10/2018	15/06/2021	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
43	Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co., Ltd	No.19, Gaoxinzhongyi Road, High-tech Industrial Park, Nanshan District, Guangdong Province, Shenzhen 518057, China	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch Enoxaprinum sodium (đóng lọ hoặc bơm tiêm đóng sẵn). * Thuốc sinh học: Thuốc có nguồn gốc từ người, động vật: Enoxaprinum sodium.	EU GMP	IWZJ.405.55.2018.MG.3 WTC/0489_01_01/109	14/05/2018	26/01/2021	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
44	Evertogen Life Sciences Limited	Plot No: S-8, S-9, S-13/P & S-14/P TSIC, Pharma SEZ, Green Industrial Park, Polepally (V), Jadcherla (M), Mahabubnagar, Telangana, IN-509 301, India	<p>* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc bột pha dung dịch uống; viên nén.</p> <p>* Sản phẩm:</p> <p>+ Viên nén bao phim Voritab-200, Voritab-50 (Voriconazole 200mg, 50mg); Ezolong-20, Ezolong-40 (Esomeprazole 20mg, 40mg); Zotek-200, Zotek-300, Zotek-400 (Dexibuprofen 200mg, 300mg, 400mg); Combispasm Gastrocomfort (Dicycloverine, Simethicone); Novox-500, Novox-750 (Levofloxacin 500mg, 750mg); Ofor (Ofloxacin, Ornidazole); Protechon Fast (Glucosamine, Chondroitin Sulphate Sodium, Diclofenac); Respix (Acetylcysteine, Ambroxol); Flamidase (Diclofenac, Paracetamol, Serrapeptase); Cetlo (Levocetirizine 5mg); Cetlo Plus (Levocetirizine, Dextromethorphan);</p> <p>+ Viên nén Gripex Active, Combigríp (Paracetamol, Caffeine, Phenylephrine, Chlorphenamine); Gripex Active Max, Combigríp Dexa (Paracetamol, Caffeine, Phenylephrine, Chlorphenamine, Dextromethorphan); Izicard A 40mg/5mg, 40mg/10mg, 80mg/5mg, 80mg/10mg (Telmisartan, Amlodipine); Izicard H 40mg/12.5mg, 80mg/12.5mg, 80mg/25mg (Telmisartan, Hydrochlorothiazide); Casark HD 32mg/25mg, Casark H 16mg/12.5mg (Candesartan, Hydrochlorothiazide); Combispasm (Paracetamol, Dicycloverine); Nimesyn (Nimesulide 100mg); Respix L (Loratidine, Ambroxol);</p>	PIC/S GMP	016/2018/GMP	15/03/2018	28/12/2020	State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control (SMDC)		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
			<ul style="list-style-type: none"> <li>+ Viên nén đặt âm đạo Clotrimazole 100mg; Neotrizole (Ornidazole, Neomycin, Miconazole, Prednisolone);</li> <li>+ Thuốc bột pha dung dịch uống Combigrip Hot Sip vị quả mâm xôi, vị chanh (Paracetamol, Cetirizine, Phenylephrine);</li> <li>+ Viên nang Mebsyn retard (Mebeverine 200mg); Synmeton (Nabumetone 500mg, 750mg); Fedin-20 (Piroxicam 20mg);</li> <li>+ Viên nén bao Protechon (Glucosamine, Chondroitin Sulphate);</li> <li>+ Viên nén bao tan trong ruột Fibrinaza-10, Fibrinaza-20 (Serrapeptase);</li> <li>+ Gynekit: Viên nén bao phim Azithromycin 1g + viên nén bao phim Secnidazole 1g + viên nén Fluconazole 150mg;</li> <li>+ Clatinol: Viên bao Tinidazole 500mg + viên bao Clarithromycin 250mg + viên nang Lansoprazole 30mg;</li> </ul>							
45	Kyung Dong Pharm. Co., Ltd	224-3 Jeyakdanji-ro, Yanggam-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Viên nén, viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin):</li> <li>* Thuốc tiêm bột (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); Thuốc đông khô pha tiêm; dung dịch thuốc tiêm.</li> </ul>	PICS GMP	2019-D1-1717	18/07/2019	18/04/2022	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		<b>2</b>
46	Huons Co., Ltd.	100 Bio valley-ro, Jecheon-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén, viên nén bao phim, viên nén bao tan trong ruột, viên nén giải phóng chậm, Viên nang, Viên nén nhai.</li> <li>* Thuốc tiêm.</li> <li>* Dung dịch Thuốc nhỏ mắt.</li> <li>* Thuốc uống dạng lỏng: Hỗn dịch, Siro.</li> </ul>	PIC/S-GMP	2019-G1-0909	17/05/2018	16/05/2021	Daejeon Regional Office of Food and Drug Safety, Ministry of Food and Drug Safety Korea		<b>2</b>
47	Kaysersberg Pharmaceuticals	23 avenue Georges Ferrenbach, Kaysersberg, 68240, France	<ul style="list-style-type: none"> <li>* Thuốc vô trùng:</li> <li>+ Thuốc sản xuất vô trùng: Dạng bào chế bán rắn; dung dịch thể tích nhỏ (bao gồm cả thuốc ức chế miễn dịch).</li> </ul>	EU GMP	2019/HPF/FR/107	05/04/2019	01/02/2022	French National Agency for Medicine and Health Products Safety (ANSM)	<b>1</b>	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
48	Takeda GmbH	Takeda GmbH - Betriebsstatte Oranienburg Lehnitzstraße 70-98, 16515 Oranienburg, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén.	EU_GMP	DE_BB_01_GMP_2018_0003	16/01/2018	20/12/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
49	KMS Pharm Co., Ltd	236 Sinwon-ro, Yeongtong-gu, Suwon-si Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nén bao phim; viên nang cứng.	PIC/S-GMP	2019-D1-1858	30/07/2019	28/03/2022	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety , Korea		2
50	Catalent UK Swindon Zydis Limited (Cơ sở sản xuất)	Frankland Road, Blagrove, Swindon, Wiltshire, SN5 8RU, United Kingdom	* Sản phẩm: + Viên đồng khô dạng uống Minirin Melt Oral Lyophilisate 120mcg (Desmopressin 0,12mg); + Viên đồng khô dạng uống Minirin Melt Oral Lyophilisate 60mcg (Desmopressin 0,06mg).	EU GMP	UK MIA 14023 Insp GMP/IMP 14023/4574-0018	22/02/2019	19/10/2021	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
	Ferring International Center SA (Cơ sở đóng gói thứ cấp)	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		EU-GMP, PIC/s-GMP	19-1017	25/07/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
51	Sichuan Kelun Pharmaceutical Co. Ltd.	South of No. 2 road, Xindu Satellite City Industrial Development Zone, Chengdu, Sichuan, China	* Sản phẩm: Sodium chloride injection, 500mL Polypropylene bottle "CMX"	Japan GMP	5123108006281	29/06/2017	31/07/2023	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan		2
52	Sichuan Kelun Pharmaceutical Co. Ltd.	South of No. 2 road, Xindu Satellite City Industrial Development Zone, Chengdu, Sichuan, China	* Sản phẩm: Sodium chloride injection, 250mL Polypropylene bottle "CMX"	Japan GMP	5123108006280	29/06/2017	31/07/2023	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan		2
53	Berlin Pharmaceutical Industry Co., Ltd.	222 Romklao Road, Klongsampravet, Latkrabang, Bangkok 10520, Thailand	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc bột; thuốc bán rắn (bao gồm cả thuốc kem); viên nén; viên nén bao phim.	PIC/S	1-2-07-17-19-00065	21/05/2019	20/05/2022	Food and Drug Administration, Ministry of Public Health, Thailand		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
54	Merck Sharp & Dohme Corp	770 Sumneytown Pike, West Point, PA 19486, USA	* Sản phẩm: vắc xin M-M-R II (Measles, Mumps and Rubella Virus Vaccine Live, MSD), 0.5mL (vắc xin đông khô và dung môi pha tiêm).	U.S.CGMP	MR5Y-VKBW WHO	28/02/2019	27/02/2021	United States Food and Drug Administration	1	
55	PT Novell Pharmaceutical Laboratories	JL.Wanaherang No. 35 Tlajung, Gunung Putri, Bogor, 16962, Indonesia	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim.	EU GMP	NL/H 19/2009630	20/08/2019	10/01/2022	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		2
56	CSL Behring LLC	Route 50 North, 1201 N. Kinzie, Bradley, IL 60915, USA (* Cách ghi khác: P.O. Box 511 Kankakee, IL 60901, USA hoặc Kankakee, IL 60901, USA)	* Sản phẩm: Albumin (Human) USP, Albuminar®; 25% 50 mL (Albumin 12.5g/50mL)	U.S. cGMP	Q7AQ-3963 WHO	30/08/2019	29/08/2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
57	Merck Sharp & Dohme Corp., US	770 Sumneytown Pike, P.O. Box 4, West Point, PA 19486, USA	* Sản phẩm: RotaTeq® (Rotavirus Vaccine, Live, Oral, Pentavalent); Oral Solution	U.S. cGMP	EGA6-RR5F WHO	11/07/2019	10/07/2021	United States Food and Drug Administration (US FDA)	1	
58	The Acme Laboratories Limited	Dhulivita, Dhamrai, Dhaka, 1350, Bangladesh (hoặc Dhaka, Bangladesh)	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim.	EU-GMP	UK GMP 44338 Insp GMP 44338/1186 8716 - 0002	29/01/2019	15/10/2021	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
59	Merck Sharp & Dohme Corp. (Cơ sở sản xuất lọ vắc xin, API và đóng gói cấp 1)	770 Sumneytown Pike, West Point, PA 19486, USA	* Sản phẩm: Vắc xin VARIVAX® (Varicella Virus Vaccine Live - Oka/Merck) 1350pfu/dose.	U.S. cGMP	RTZY-WHKT WHO	9	1	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
	Jubilant HollisterStier LLC (Cơ sở sản xuất dung môi)	Small Volume Parenteral Facilities, 3525 N. Regal Street, Spokane, WA 99207, United States				08/05/201	07/05/202			
	Merck Sharp & Dohme Corp (Cơ sở sản xuất API)	5325 Old Oxford Road, Durham, NC 27712, United States								
60	GlaxoSmithKline LLC	1011 North Arendell Avenue, Zebulon, North Carolina 27597, United State of America <i>(* Cách viết khác: 1011 North Arendell Avenue, Zebulon, NC 27597, United State of America)</i>	* Sản phẩm: Bột hít phân liều Advair Diskus 250/50 Inhalant. Tên tại Việt Nam: Seretide Accuhaler 50/250mcg (salmeterol 50mcg, fluticasone propionate 250mcg).	US-GMP	UM3C-BCTS	11/07/2019	10/07/2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	<b>1</b>	
61	Sun Pharmaceutical Industries Limited	Village Ganguwala, Paonta Sahib, District Sirmour, Himachal Pradesh 173025, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nang mềm, viên nén, viên nén bao phim.	EU GMP	NL/H 17/2001788 A	19/08/2019	12/10/2020	Health and Youth Care Inspectorate - Pharmaceutical Affair Netherlands		<b>2</b>
62	GlaxoSmithKline LLC	1011 North Arendell Avenue Zebulon, North Carolina 27597, United State of America <i>(* Cách viết khác: 1011 North Arendell Avenue Zebulon, NC 27597, United State of America)</i>	* Sản phẩm: Bột hít phân liều Advair Diskus 500/50 Inhalant. Tên tại Việt Nam: Seretide Accuhaler 50/500mcg (salmeterol 50mcg, fluticasone propionate 500mcg).	US-GMP	MBCH-9TB5	23/07/2019	22/07/2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	<b>1</b>	
63	Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH (Cơ sở sản xuất dung môi)	Herderstraße 1,2 und Molkerei-Bauer-Straße 18, 83512 Wasserburg, Germany	* Sản phẩm: Thuốc bột đông khô pha dung dịch tiêm và ống dung môi Zomacton (Somatropin 4mg).	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2019_0046	16/04/2019		Cơ quan thẩm quyền Đức	<b>1</b>	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
	Ferring GmbH (Cơ sở sản xuất lọ thuốc bột)	Wittland 11, 24109, Kiel, Germany		EU-GMP	DE_SH_01_GMP_2019_0008	26/03/2019	21/07/2019	Cơ quan thẩm quyền Đức		
	Ferring International Center SA (Cơ sở đóng gói cấp 2)	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		EU-GMP và PIC/s-GMP	19-1017	25/07/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
64	Delpharm Milano S.r.l (Cơ sở sản xuất)	Via Carnevale, 1, 20090, Segrate (MI), Italy	* Sản phẩm: Viên nang cứng Tamiflu (Oseltamivir 75mg)	EU GMP	IT/24/H/2019	31/01/2019	12/05/2020	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
	F.Hoffmann - La Roche AG. (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Wurmisweg, CH-4303 Kaiseraugst, Switzerland		EU-GMP và PIC/s-GMP	GMP-CH-1000096	05/04/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
65	Republican unitary enterprise "Belmedpreparaty" - workshop 2	30, Fabritsius Str., Minsk, 220007, Republic of Belarus	* Thuốc vô trùng + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô (thuốc độc tế bào/kìm tế bào); Dung dịch thể tích nhỏ.	EU-GMP	030/2019/RO	09/07/2019	12/04/2022	National Agency for Medicines and medical Devices from Romania		2
66	Siegfried Hameln GmbH	Langes Feld 13, 31789 Hameln, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; dung dịch thể tích lớn, hỗn dịch + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; dung dịch thể tích lớn. * Thuốc sinh học: Vắc xin vi khuẩn, virút bất hoạt.	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2019_0016	15/04/2019	20/12/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
67	TTY Biopharm Company Limited Chungli Factory	838, Chung Hwa Rd., Sec. 1, Chungli Dist., Taoyuan City, 32069, Taiwan	* Thuốc không vô trùng: Dạng bào chế bán rắn (thuốc mỡ, thuốc kem).	PIC/S-GMP	5351	23/07/2019	23/07/2020	Taiwan Food and Drug Administration (TFDA)		2



STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
68	Corden Pharma Societa' Per Azioni	Viale Dell' Industria, 3 - 20867, Caponago (MB), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch, nhũ tương thể tích nhỏ.	EU GMP	IT/71/H/2019	01/04/2019	20/09/2021	AIFA Italian Medicines Agency	1	
69	Ferring GmbH (Cơ sở sản xuất)	Wittland 11, 24109 Kiel, Germany	* Sản phẩm: + Bột đông khô pha tiêm tĩnh mạch Glypressin (Terlipressin 0,86mg dưới dạng Terlipressin acetate 1mg) + Dung dịch tiêm tĩnh mạch Duratocin (carbetocin 100mcg/1ml); + Bột pha tiêm Menogon (Menotrophin 75IU FSH + 75IU LH); + Bột pha tiêm Menopur (Menotrophin 75IU FSH + 75IU LH); + Bột đông khô và dung môi pha dung dịch tiêm Menopur multidose 600IU (Menotrophin tinh khiết cao 600IU/ml); + Bột đông khô và dung môi pha dung dịch tiêm Menopur multidose 1200IU (Menotrophin tinh khiết cao 1200IU/2ml); + Dung dịch đậm đặc pha truyền tĩnh mạch Tractocile (Atosiban acetate, 7,5mg/ml atosiban); + Dung dịch tiêm dưới da Fertipeptil (Triptoreline acetat 0,1mg/ml).	EU-GMP	DE_SH_01_GMP_2019_0008	26/03/2019	30/05/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Ferring International Center SA (Cơ sở đóng gói)	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		PIC/S-GMP và EU-GMP	19-1017	25/07/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
70	Delpharm Milano S.r.l (Cơ sở sản xuất)	Via Carnevale, 1, 20090, Segrate (MI), Italy	* Sản phẩm: Viên nén Madophar (Levodopar 200mg, Benserazide 50mg).	EU GMP	IT/24/H/2019	31/01/2019	12/05/2020	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
	F.Hoffmann - La Roche AG. (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Wurmisweg, CH-4303 Kaiseraugst, Switzerland		EU-GMP và PIC/s-GMP	GMP-CH-1000096	05/04/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
71	Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (* Tiếng Ba Lan: Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A)	19 Pelpinska Street, 83-200 Starogard Gdanski, Poland <i>Tiếng Ba Lan: ul. Pelplinska 19, 83-200 Starogard Gdanski, Poland</i>	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc cốm, thuốc cốm pha hỗn dịch uống; viên nén và viên nén bao phim (nguyên liệu hoạt tính cao, nguyên liệu độc tính cao, nguyên liệu gây quái thai).	EU-GMP	IWPS.405.88.2019.KK.2 WTC/0105_02_03/210	03/09/2019	27/06/2022	Main Pharmaceutical Inspectorate (MPI), Poland	1	
72	Roche Diagnostics GmbH (Cơ sở sản xuất)	Sandhofer Strabe 116, 68305 Mannheim, Germany	* Sản phẩm: + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Mabthera (Rituximab 100 mg/10 ml); + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Mabthera (Rituximab 500 mg/50 ml) hộp 01 lọ; + Bột đông khô để pha dung dịch tiêm truyền Herceptin (Trastuzumab 150mg); + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch truyền Gazyva (Obinutuzumab 1000mg/40ml) + Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch truyền Perjeta (Pertuzumab 420mg/14ml).	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2018_0073	14/06/2018	06/06/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	F. Hoffmann-La Roche AG (Cơ sở đóng gói)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland (cách viết khác: Wurmisweg, CH-4303 Kaiseraugst, Switzerland)		PIC/S GMP	GMP-CH-1000096	05/04/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
73	Fournier Laboratories Ireland Limited	Anngrove, Carrigtwohill, Co. Cork, Ireland	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng; viên nén bao phim.	EU-GMP	21678/M01 020/00001	20/02/2019	23/11/2021	Health Product Regulatory Authority, Ireland	1	
74	Famar Orleans	5 Avenue de Concyr, Orleans Cedex 2, 45071, France	* Sản phẩm: + Viên nén sủi Calcium-Sandoz 600 + Vitamin D3; + Viên nén sủi Ca-C 1000 Sandoz Orange.	EU-GMP	1900264519 002646	18/04/2019		National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	
75	R.X. Manufacturing Co., Ltd	76 Salaya-Bangpasi Road, Moo 10, Narapirom, Banglanae, Nakornpathom 73130, Thailand	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc không chứa kháng sinh nhóm beta-lactam: Viên nang cứng; viên nén. + Thuốc chứa kháng sinh nhóm penicillin: Viên nang cứng, thuốc bột, viên nén.	PIC/S GMP	1-2-07-17-19-00016	07/08/2019	21/05/2021	Food and Drug Administration (Thai FDA), Thailand		2
76	Korea Prime Pharm Co., Ltd	100, Wanjusandan 9-ro, Bongdong-eup, Wanju-gun Jeollabuk-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: Viên nén (viên nén bao phim, viên nén trần, viên nén bao tan trong ruột, viên nén giải phóng kéo dài, viên nén bao đường, viên nén ngậm dưới lưỡi); viên nang cứng; viên nang mềm.	PIC/S-GMP	2019-F1-0164	29/07/2019	12/11/2020	Gwangju Regional Office of Food and Drug Safety, Korea		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
77	Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co., Ltd. (Chinoin Private Co. Ltd)	Csanyikvölgy, Miskolc, 3510, Hungary	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: + Thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật. + Thuốc miễn dịch	EU-GMP	OGYÉI/3882 9-2/2019	25/06/2019	18/07/2021	National Institute of Pharmacy and Nutrition, Hungary	1	
78	Genfarma Laboratorio, S.L	Avd. Constitucion 198-199, Pol. Industrial Monte Boyal 28230 Casarubios del Monte (Toledo), Spain	* Thuốc bột pha dung dịch truyền Aciclovir G.E.S 250mg	EU GMP CPP	2019/00673	08/05/2019	08/05/2020	Agency for Medicines and Health Products (AEMPS), Spain	1	
79	Sanofi S.P.A	Via Valcanello, 4, 03012 Anagni (Fr), Italy (* Cách ghi cũ: <i>Località Valcanello, 03012 Anagni (Frosinone), Italy</i> )	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột đồng khô pha tiêm ( chứa hormone và chất có hoạt tính hormone); dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén; Thuốc đặt (prostaglandins/ cytokines) * Thuốc sinh học: Sản phẩm công nghệ sinh học.	EU-GMP	IT/97/H/2019	22/05/2019	15/02/2022	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
80	Bausch and Lomb Incorporated	8500 Hidden River Parkway, Tampa, FL 33637, United States of America	* Sản phẩm: Besivance® (Besifloxacin ophthalmic Suspension) 0.6% (Sterile) Suspension.	U.S. cGMP	ZFHT-PMK2	01/08/2019	31/07/2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
81	Hetero Labs Limited	Unit V, Block V and V-A, TSIIC- Formulation SEZ, S. Nos 439, 440, 441 & 458, Polepally Village, Jadcherla Mandal, Mahaboobnagar District., Telangana, 509301, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nang cứng, thuốc bột; Viên nén bao phim Entercavir 0,5mg, 1mg (dạng bào chế này chỉ sản xuất tại Unit V-A).	EU GMP	FI006/001/2019	01/04/2019	25/01/2022	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
82	Kotra Pharma (M) Sdn Bhd	No. 1, 2, & 3, Jalan TTC 12, Cheng Industrial Estate, 75250, Melaka, Malaysia	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh Cephalosporin. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ, thuốc bán rắn. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn. * Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh Cephalosporin: viên nang cứng; thuốc bột. * Thuốc không vô trùng chứa corticoid: Viên nén; thuốc bán rắn.	PIC/S GMP	1320(f)/19	09/08/2019	15/03/2022	National Pharmaceutical Regulatory Agency (NPRA), Ministry of Health, Malaysia		2
83	KVP Pharma + Veterinar Produkte GmbH	Projensdorfer Straße 324 24106 Kiel, Germany	* Thuốc không vô trùng: Thuốc lỏng dùng ngoài, thuốc uống dạng lỏng, thuốc bán rắn, thuốc bột	EU GMP	DE_SH_01_GMP_2018_0015	30/05/2018	15/11/2020	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
84	Schering-Plough Labo NV	Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, 2220, Belgium	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch/hỗn dịch thể tích nhỏ.	EU GMP	BE/GMP/2016/010	19/02/2019	21/10/2019	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
85	Pfizer Ireland Pharmaceuticals (Cơ sở sản xuất)	Grange Castle, Business Park, Clondalkin, Dublin 22, Ireland	* Sản phẩm: Hỗn dịch tiêm Prevenar 13 Suspension for injection.	EU GMP	21704/M11173	25/04/2019	09/11/2021	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
	Wyeth Pharmaceuticals (Cơ sở đóng gói)	New Lane, Havant, Hampshire PO9 2NG, United Kingdom		EU GMP	UK MIA 11 Insp GMP 11/4452-0029	15/03/2019		Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		
86	Bracco Imaging S.P.A	Bioindustry park - Via Ribers, 5-10010 Colleretto Giacosa (TO), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ	EU GMP	IT/21/H/2019	29/01/2019	15/06/2021	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
87	Siegfried Hameln GmbH (Cơ sở sản xuất)	Langes Feld 13, 31789 Hameln, Germany	* Sản phẩm: Dung dịch tiêm Esmeron (Rocuronium bromide 10mg/ml)	EU-GMP	DE_NI_02_GMP_2019_0016	15/04/2019		Cơ quan thẩm quyền Đức	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
	N.V. Organon (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Molenstraat 110, OSS, 5342CC, Netherlands (* Cách ghi khác: Molenstraat 110, 5342 CC Oss, Netherlands hoặc: Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Netherlands)		EU GMP	NL/H 16/1010471 CV1	13/08/2019	31/01/2020	Health Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs and Medical Technology, Netherlands		
88	Patheon Manufacturing Services, LLC (Cơ sở sản xuất)	5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, NC (hoặc North Carolina) 27834, USA	* Sản phẩm: Dung dịch tiêm Bridion Solution for injection (Sugammadex 100mg/ml; 10 vials of 2 ml or 5 ml)	U.S. cGMP	JKZ5-S87E C8BN-JXRB	21/09/2018	31/01/2020	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	N.V. Organon (Cơ sở đóng gói)	Molenstraat 110, OSS, 5342CC, Netherlands (* Cách ghi khác: Molenstraat 110, 5342 CC Oss, Netherlands hoặc: Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Netherlands)		EU GMP	NL/H 16/1010471 C V1	13/08/2019		Health and Youth Care Inspectorate - Pharmaceutical Affairs, Netherlands		
89	Lek Pharmaceuticals d.d (Tên viết tắt: Lek d.d)	Perzonalni 47, Prevalje, 2391, Slovenia	* Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh nhóm beta-lactam: viên nén; viên nén bao phim.	EU GMP	401-3/2019-5	28/05/2019	14/03/2022	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)	1	
90	Lek Pharmaceuticals d.d (Cơ sở sản xuất)	Verovskova ulica 57, 1526 Ljubljana, Slovenia	* Sản phẩm: - Viên nén kháng dịch vị Beprasan 10mg (Rabeprazole 10mg); - Viên nén kháng dịch vị Beprasan 20mg (Rabeprazole 20mg);	EU-GMP	401-8/2018-4	30/07/2018	30/05/2021	Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia (JAZMP)	1	
	Lek Pharmaceuticals d.d (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Trimlini 2D, Lendava, 9220, Slovenia. (* cách ghi khác: Trimlini 2D, 9220 Lendava, Slovenia)		EU-GMP						

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
91	Patheon Inc (Cơ sở sản xuất)	2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, Canada L5N 7K9	* Sản phẩm: Viên nén Zytiga (Abiraterone acetate 250mg);	Canada-GMP	72275	15/05/2019	15/05/2020	Health Products and Food Branch Inspectorate (HPFBI), Canada	1	
	Janssen Cilag S.P.A. (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Via C. Janssen (loc. Borgo S. Michelle), 04100 Latina (LT), Italy		EU GMP	IT/184/H/2018	08/08/2018		AIFA Italian Medicines Agency		
92	Hovid Berhad	121, Jalan Tunku Abdul Rahman (Jalan Kuala Kangsar), 30010 Ipoh, Perak, Malaysia	* Thuốc không vô trùng: viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn; viên nang cứng (chứa penicillin); thuốc cốm (chứa penicillin); viên nén (chứa penicillin). * Thuốc dược liệu: thuốc bột.	PIC/S-GMP	1136/19	09/04/2019	30/11/2021	National Pharmaceutical Regulatory Agency (NPRA), Ministry of Health, Malaysia		2
93	Hovid Berhad	Lot 56442, 7 1/2 Miles, Jalan Ipoh/Chemor, 31200 Chemor, Perak, Malaysia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc bột; thuốc cốm; viên nén; viên nén sủi bọt. * Thuốc dược liệu: viên nén; thuốc bột.	PIC/S GMP	1133/19	08/04/2019	30/11/2021	National Pharmaceutical Regulatory Agency (NPRA), Ministry of Health, Malaysia		2
94	Glaxosmithkline LLC	1011 North Arendell Avenue, Zebulon, North Carolina, 27597, United States	* Sản phẩm: bột hít phân liều Seretide Accuhaler 50/250mcg; bột hít phân liều Seretide Accuhaler 50/500mcg.	EU GMP	ES/074HV/17	15/06/2017	17/03/2020	Spanish Agency of Medicines and Medical Devices, Spain	1	
95	Rottendorf Pharma GmbH	Ostenfelder Straße 51-61, 59320 Ennigerloh, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; viên nang mềm; viên nén (bao gồm viên nén chứa Tamoxifen, Flutamide và Clomifen và các chất tương tự); viên bao; viên nén sủi bọt; thuốc bột; pellet; thuốc cốm. * Thuốc dược liệu; thuốc vi lượng đồng căn.	EU-GMP	DE_NW_05_GMP_2019_0027	01/07/2019	14/03/2022	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
96	UCB Pharma SA	Chemin du Foriest, Braine-L'Alleud, 1420, Belgium (Building 3)	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang cứng; viên nén bao phim.	EU-GMP	BE/GMP/2018/147	15/03/2019	10/10/2021	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium	1	
97	Aspen Notre Dame De Bondeville	1 rue de l'Abbaye Notre Dame De Bondeville, 76960, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ; * Thuốc sinh học: Thuốc chiết xuất từ người và động vật.	EU-GMP	2019/HPF/FR/173	26/06/2019	08/03/2022	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
98	Roche Diagnostics GmbH (Cơ sở sản xuất)	Sandhofer Strabe 116, 68305 Mannheim, Germany	* Sản phẩm: Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền Tecentriq (Atezolizumab 1200mg/20ml);	EU GMP	DE_BW_01_GMP_2018_0073	14/06/2018	06/06/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	F. Hoffmann-La Roche Ltd (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland (cách viết khác: Wurmisweg, CH-4303 Kaiseraugst, Switzerland)		PIC/S-GMP và EU-GMP	GMP-CH-1000096	05/04/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
99	Pharbil Pharma GmbH (Cơ sở sản xuất)	Pharbil Pharma GmbH Reichenberger Strasse 43, 33605 Bielefeld, Germany	* Sản phẩm: Viên đặt trực tràng Pentasa (Mesalazine 1g).	EU-GMP	DE_NW_02_GMP_2019_0003	15/01/2019	23/05/2021	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Ferring International Center SA (Cơ sở đóng gói, xuất xưởng)	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Switzerland		PIC/S-GMP và EU-GMP	17-1017	25/07/2019		Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)		
100	Hutechs Korea Pharmaceutical Co., Ltd	99 Jeyakongdan 3-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nén bao phim; viên nang cứng.	PIC/S-GMP	2019-D1-1937	13/08/2019	24/04/2022	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea		2
101	Bipso GmbH (Cơ sở sản xuất)	Robert-Gerwig-Strasse 4, 78224 Singen, Germany	* Sản phẩm: Venofer 20mg/ml solution for injection	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2017_1098	20/12/2017	23/05/2020	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)	1	
	Vifor (International) Inc (Cơ sở xuất xưởng)	Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen, Switzerland		PIC/S-GMP và EU-GMP	19-0323	08/03/2019				

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
102	Bayer Pharma AG	Bayer Pharma AG Kaiser-Wilhelm-Allee 1, 51373 Leverkusen, Germany (* Cách ghi cũ: Kaiser- Wilhelm-Allee, 51368 Leverkusen, Germany)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nang chứa bột hít; viên nén; viên nén bao phim; thuốc bột; thuốc cốm.	EU-GMP	DE_NW_04_ GMP_2019_ 0026	02/08/2019	10/05/2022	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
103	Bayer AG	Bayer AG Kaiser-Wilhelm-Allee, 51368 Leverkusen, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; viên nén; viên nang chứa bột hít; viên nén bao phim; thuốc bột; thuốc cốm.	EU-GMP	DE_NW_04_ GMP_2019_ 0023	02/08/2019	10/05/2022	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
104	Aesica Queenborough Limited	North Road Queenborough Kent Me 11 5EL, United Kingdom	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; viên nén; viên nén bao phim; thuốc gây mê dạng hít.	EU-GMP	UK MIA 32496 Insp GMP 32496/3043 3-0037	09/08/2019	07/05/2022	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
105	Merck KGaA	Frankfurter Strabe 250, A 18, A 31, A 32, D 2, D3, D 11, D 12, D 15, D39, N 79, N 80, N 90, PH 5, PH 16, PH 23, PH 28, PH 31, PH 33, PH 50, PH 51, PH 52, PH 80, 64293 Darmstadt, Germany (* Cách viết khác: Frankfurter Strasse 250 64293 Darmstadt, Germany)	* Sản phẩm: + Viên nén bao phim Thyrozol 10 mg (Thiamazole 10 mg); + Viên nén bao phim Thyrozol 5 mg (Thiamazole 5 mg);	EU GMP	DeET 103; DeET 104	29/03/2019; 29/03/2019		Cơ quan thẩm quyền Đức	1	



STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
106	Merck KGaA (Cơ sở sản xuất)	Frankfurter Strabe 250, A 18, A 31, A 32, D 2, D3, D 11, D 12, D 15, D39, N 79, N 80, N 90, PH 5, PH 16, PH 23, PH 28, PH 31, PH 33, PH 50, PH 51, PH 52, PH 80, 64293 Darmstadt, Germany (* Cách viết khác: Frankfurter Strasse 250 64293 Darmstadt, Germany)	* Sản phẩm: + Viên nén bao phim Concor Cor (Bisoprolol fumarate 2.5mg); + Viên nén bao phim Concor (Bisoprolol fumarate 5mg);	EU-GMP	DeAR 21; DeAR 5;	29/01/2018; 09/01/2018		Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
	Merck KGaA & Co. Werk Spittal (Cơ sở đóng gói)	Hösslgasse 20, 9800 Spittal an der Drau, Austria (* Cách ghi khác: Hoesslgasse 20, 9800 Spittal/Drau, Austria)								
107	Merck S.A. de C.V. (Cơ sở đóng gói và xuất xưởng)	Merck S.A. de C.V., Calle 5 No. 7, Naucalpan de Juárez, Edo. De México, C.P. 53370, Mexico. (* Cách ghi khác: Calle 5 No. 7, Fraccionamiento Industrial Alce Blanco, C.P. 53370 Naucalpan de Juárez, Edo. De México, Mexico)	* Sản phẩm: + Viên nén Euthyrox 100 microgram Tên tại Việt Nam: Levothyrox 50 microgram; + Viên nén Euthyrox 50 microgram Tên tại Việt Nam: Levothyrox 100 microgram.	EU-GMP	DeFR 24; DeFR 23	01/01/2018; 01/01/2018		Cơ quan thẩm quyền Đức		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
	Merck KGaA (Cơ sở sản xuất bán thành phẩm)	Frankfurter Strabe 250, A 18, A 31, A 32, D 2, D3, D 11, D 12, D 15, D39, N 79, N 80, N 90, PH 5, PH 16, PH 23, PH 28, PH 31, PH 33, PH 50, PH 51, PH 52, PH 80, 64293 Darmstadt, Germany (* Cách viết khác: Frankfurter Strasse 250 64293 Darmstadt, Germany)				19/06/2019	19/06/2019			
108	Polfarmex S.A.	9, Józefów Str., 99-300 Kutno, Poland	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc bột; Thuốc bột để hít; Viên nén, viên bao phim (bao gồm cả thuốc chứa các chất có độc tính cao); Hỗn dịch thuốc (bao gồm cả thuốc chứa hormon steroid tổng hợp). * Thuốc từ dược liệu	EU GMP	IWPS.405.84 .2019.KK.1 WTC/0020_01_01/197	27/08/2019	31/05/2022	Main Pharmaceutical Inspector, Poland	1	
109	Pfizer Ireland Pharmaceuticals	Little Connell, Newbridge, Co. Kildare, Ireland	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa chất có hoạt tính học môn): Viên nang cứng; viên nén.	EU GMP	18082/M10 63	18/10/2017	06/10/2020	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
110	Bal Pharma Ltd	Plot No. 1, 2, 3 & 69, Sector 4, IIE, SIDCUL, Pantnagar, Rudrapur, District Udham Singh Nagar, Uttarakhand, India	* Thuốc không vô trùng: viên nén.	EU GMP	MT/011/HM /2019	20/03/2019	20/09/2021	Medicines Authority of Malta (MAM)		2
111	Teva Czech Industries s.r.o	Ostravská 305/29, Komárov 747 70 Opava, - Czech Republic	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng chứa chất kim tế bào; Viên nang mềm chứa chất ức chế miễn dịch; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng chứa hormon; Thuốc uống dạng lỏng chứa chất ức chế miễn dịch; Viên nén chứa chất kim tế bào, hoạt chất có hoạt tính cao và hormon.	EU-GMP	sukls293205 /2018	11/12/2018	13/09/2021	State institute for drug control, Czech Republic.	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
112	Hankook Korus Pharm. Co., Ltd	30 Gangjeo-ro, Jecheon-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nang cứng (bao gồm cả Cephalosporin).; Viên nén, viên nén bao phim	PIC/S GMP	2019-G1-1546	07/08/2019	03/04/2022	Daejeon Regional Office of Food & Drug Safety, Korea		2
113	Douglas Manufacturing Ltd	Corner Te Pai Place and Central Park Drive, Lincoln, Auckland 0610, New Zealand	* Thuốc chứa kháng sinh (không bao gồm nhóm penicillin và cephalosporin): Thuốc kem; viên nang cứng; dung dịch; viên nén. * Thuốc chứa hormon và steroid: Thuốc kem; viên nang mềm; kem dưỡng; dung dịch; hỗn dịch; viên nén. * Các chế phẩm (không bao gồm vitamin) có liều nhỏ hơn hoặc bằng 5mg: Viên nang cứng; viên nang mềm; Elixir; Siro ho; dung dịch; hỗn dịch; viên nén. * Thuốc chống ung thư, thuốc ức chế miễn dịch (không bao gồm steroid): Viên nang mềm; viên nén. * Thuốc khác: Thuốc kem; viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc uống nhỏ giọt; Elixir; Gel; siro ho; kem dưỡng; thuốc mỡ; thuốc bột; dầu gội; dung dịch; hỗn dịch; siro; viên nén.	PIC/S-GMP	TT60-42-16-3-3	24-08-18	24-02-20	Medicines and Medical Devices Safety Authority (Medsafe), New Zealand		2
114	AstraZeneca UK Limited	Silk Road Business Park, Macclesfield, SK 10 2NA, United Kingdom	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc dạng rắn và cấy ghép (bao gồm cả thuốc chứa hoạt chất LHRH Agonist). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén và viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa hoạt chất antieostrogen).	EU-GMP	UK MIA 17901 Insp GMP/GDP/IMP 17901/10117-0039	25/09/2018	06/11/2021	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom	1	
115	Corden Pharma GmbH	Corden Pharma, Otto-Hahn-Str. 68723 Plankstadt, Germany	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng; thuốc cốm, thuốc bột (chứa hoạt chất có hoạt tính cao); viên nén, viên bao (chứa hoạt chất có hoạt tính cao).	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2019_0082	21/06/2019	20/03/2022	Cơ quan thẩm quyền Đức	1	
116	Cenexi - Fontenay Sous Bois (Các ghi khác: Cenexi)	52 rue Marcel et Jacques Gaucher Fontenay sous Bois, 94120, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ (chứa sulfonamides). * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng (chứa sulfonamides); thuốc đặt; viên nén (chứa sulfonamides).	EU-GMP	2018/HPF/FR/223	11/10/2018	19/06/2021	National Agency for the Safety of Medicine and Health Products (ANSM), France	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
117	Merck KGaA	Frankfurter Strabe 250, A18, A31, A32, D3,D9, D11, D12, D15, D24, D25, D39, I11, N78, N79, N80, N90, PH5, PH16, PH23, PH28, PH50, PH51, PH52, PH80, V40, V41, V42, V66, V67; 64293 Darmstadt, Germany (Cách viết khác Frankfurter Straße 250 64293 Darmstadt, Germany)	Sản phẩm: dung dịch tiêm truyền Erbitux ( Cefuximab 5 mg/ml)	EU-GMP	01/19/1278 18	17/01/2019		European Medicines Agency	1	
118	GE Healthcare Ireland Limited	IDA Business Park, Carrigtohill, Co. Cork, Ireland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn (bao gồm cả thuốc tiêm truyền và thuốc uống) ; Dung dịch thể tích nhỏ (thuốc tiêm truyền).	EU GMP	21690/M23 5	23/08/2019	21/09/2021	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
119	LEO laboratories	285 Cashel Road, Crumlin, Dublin 12, Ireland	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dạng bào chế bán rắn. * Thuốc không vô trùng: thuốc dạng khung thấm; thuốc dạng xịt, dạng bào chế bán rắn ( bao gồm cả corticosteroid).	EU GMP	26118/M46	29/08/2019	07/02/2021	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
120	Procaps S.A	CALLE 80 NO 78B, BARRANQUILLA, CO-201, Colombia	* Thuốc không vô trùng: Viên nang mềm	EU GMP	UK GMP 43225 Insp GMP 43225/1005 6105-0003	06/09/2019	17/06/2022	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom		2
121	Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato factory (Sản xuất bán thành phẩm)	950, Hiroki, Ohaza, Misato-machi, Kodama-gun, Saitama-ken, Japan	* Sản phẩm: Viên nén bao đường Myonal Tablets 50mg ( Eperison HCL)	Japan-GMP	2728	04/09/2018	02/2020	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan; Food and Drug Administration ( Thai FDA). Thailand		2

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
	Interthai Pharmaceutical Manufacturing Limited (Đóng gói).	1899 Phaholyothin Road, Ladyao, Chatuchak, Bangkok 10900, Thailand		PIC/S-GMP	1-2-07-17-18-00019	20/02/2017	19/06/2017	Food and Drug Administration (Thai FDA), Thailand		
122	BSC Pharmaceutical S.p.A (Cơ sở sản xuất)	Via Appia Km 65, 561 (loc. Latina Scalo) - 04013 LATINA (LT), Italy	Thuốc bột pha tiêm tĩnh mạch Velcade ( 1 mg bortezomib)	EU-GMP	IT163/H/2018	02/07/2018	20/10/2020	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	
	Janssen Pharmaceutica NV (Đóng gói thứ cấp và xuất xưởng)	Turnhoutseweg 30, Beerse, 2340 hoặc (B-2340), Belgium			BE/GMP/2017/124	20/03/2018		Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium		
123	Merck Sharp & Dohme Corp (Cơ sở sản xuất)	770 Sumneytown Pike, West Point, PA 19486, USA	Sản phẩm Gardasil ( vắc xin tái tổ hợp tứ giá phòng vi - rút HPV ở người typs 6, 11, 16, 18)	EU-GMP	04/19/1318 68 CPP	18/06/2019		European Medicines Agency	1	
	Merck Sharp & Dohme B.V (Cơ sở đóng gói)	Waarderweg, 39, 2031 BN, Haarlem, The Nertherland								
124	Alkermes Pharma Ireland Ltd	Monksland, Athlone, Co.Westmeath, N37 EA09, Ireland	Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nén.	EU - GMP	22307/M10 67	21/08/2018	16/06/2020	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland	1	
125	Catalent Australia Pty Ltd	217-221 Governor Road, Braeside Vic 3195, Australia	* Thuốc không vô trùng (không chứa penicillin, cephalosporin, hormon, steroid, antineoplastic): viên nang mềm		MI -2018-LI-09353-1	28/06/2019	29/11/2021	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia	1	
126	BSP pharmaceuticals S.P.A	Via Appia Km 65,561 (loc. Latina Scalo)-04013 Latina (LT), Italy	Thuốc bột pha dung dịch tiêm truyền Adcetris ( Brentuximab Vedotin 50 mg)	EU-GMP	IT/69-31/H/2017	07/04/2017	07/04/2019	Italian Medicines Agency (AIFA)	1	

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CH. NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP	NHÓM THUỐC	
									1	2
	Takeda Austria GmbH (Cơ sở đóng gói)	St. Peter-Strabe 25, 4020 Linz, Austria			INS-480050-0044-0109-001 (6/20)	19/06/2017	13/10	Austrian Federal Office for Safety in Health Care		
127	Teikoku Seiyaku Co., Ltd. (Cơ sở sản xuất và đóng gói)	567 Sanbonmatsu, Higashikagawa, Kagawa 769-2695, Japan	* Sản phẩm: Lignopad® Medicated Plaster 5% (Miếng dán Lignopad (Lidocain 0,7g (5%kl/kl))	Japan - GMP	MCEL19000 61	11/02/2019	10/02/2021	Health Sciences Authority (HSA), Singapore		2
	Zuellig Pharma Specialty Solution Group Pte. Ltd. (Cơ sở đóng gói, dán nhãn)	15 Changi North way, #01-02, #02-02, #02-10, Singapore 498770		PIC/S GMP						
128	AstraZeneca Pharmaceuticals LP (Cơ sở sản xuất)	587 Old Baltimore Pike, Newark, DE 19702, USA	* Sản phẩm: + Viên nén bao phim Arimidex (anastrozol 1mg); + Viên nén giải phóng kéo dài Seroquel XR 50mg (Quetiapine 50mg); + Viên nén giải phóng kéo dài Seroquel XR 200mg (Quetiapine 200mg); + Viên nén giải phóng kéo dài Seroquel XR 300mg (Quetiapine 300mg);	U.S. cGMP	V4A6-QVXB; 3NAP-Z5ZP; F7QJ-RQ4D; 899Y-6R9K	18-06-2019 27-03-2019	26/03/2021	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)	1	
	Astra Zeneca UK Ltd. (Cơ sở đóng gói)	Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, SK 10 2NA, United Kingdom		EU GMP				UK MIA 17901 Insp GMP 17901/1011 7- 0039		