

Phụ lục I
DANH SÁCH CƠ SỞ SẢN XUẤT THUỐC, NGUYÊN LIỆU LÀM THUỐC TẠI NƯỚC NGOÀI ĐÁP ỨNG GMP

Đợt 34

(Kèm 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	2791	AT-001	Fresenius Kabi Austria GmbH	Hafnerstraße (hoặc: Hafnerstrasse) 36, 8055 (hoặc A-8055 hoặc AT-8055) Graz, Austria	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thuốc tiêm/ tiêm truyền thể tích lớn; dung dịch thuốc tiêm/ tiêm truyền thể tích nhỏ; thuốc đông khô; dung dịch thuốc tiêm/ tiêm truyền tĩnh mạch (chứa hormon). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch và nhũ tương thuốc tiêm/ tiêm truyền thể tích lớn; dung dịch và nhũ tương thuốc tiêm/ tiêm truyền thể tích nhỏ; nhũ tương thuốc tiêm/ tiêm truyền tĩnh mạch (chứa hormon). + Xuất xưởng lô * Thuốc sinh học: Sản phẩm máu; Thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học, thuốc có nguồn gốc từ người hoặc động vật. * Đóng gói cấp 2 * Kiểm tra chất lượng	EU-GMP	INS-480166-102491014-18908348 (1/5)	09-11-2023	31-12-2024	Austrian Federal Office for Safety in Health Care (BASG)
2	2792	AT-017	Sandoz GmbH - Betriebsstätte / Manufacturing Site Anti Infectives & Chemical Operations FDF Kundl (AICO FDF Kundl) Cách ghi khác: Sandoz GmbH	Biochemiestrasse (hoặc Biochemiestraße) 10, 6250 (hoặc A-6250, hoặc AT-6250) Kundl, Austria	Sản xuất các thuốc kháng sinh nhóm Penicillines và Cephalosporine với các dạng bào chế sau: * Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ + Thuốc dạng rắn và cấy ghép. + Chứng nhận lô. * Thuốc không vô trùng + Viên nang cứng; Thuốc uống dạng lỏng; các thuốc bào chế dạng rắn: Hỗn dịch, cốm pha hỗn dịch, thuốc cốm, thuốc bột + Viên nén, viên nén bao phim. + Chứng nhận lô. * Đóng gói cấp 1: Viên nang cứng; Thuốc uống dạng lỏng; các thuốc bào chế dạng rắn: Hỗn dịch, cốm pha hỗn dịch, thuốc cốm, thuốc bột, viên nén., viên nén bao phim. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: vô trùng; Vi sinh: Không vô trùng; Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	INS-481921-101158358-17661356	06-12-2021	01-12-2024	Federal Office for Safety in Health Care, Austria
3	2793	AU-008	Probiotec Pharma Pty Limited	83 Cherry Lane Laverton North Vic 3026, Australia	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng (lotions); thuốc dạng bán rắn (kem, gel, thuốc mỡ); viên nang cứng; viên nén; viên nén bao phim; viên nén bao đường; thuốc bột; thuốc cốm. * Kiểm tra chất lượng, dán nhãn, đóng gói, xuất xưởng viên nang mềm. * Kiểm tra chất lượng: không bao gồm kiểm tra vi sinh.	PIC/S-GMP (Tương đương EU-GMP)	MI-2023-LI-13681-1	19-10-2023	20-11-2024	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia
4	2794	AU-010	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; viên nén bao phim; viên nang cứng. * Kiểm tra chất lượng: không bao gồm kiểm tra vi sinh	PIC/S-GMP (Tương đương EU-GMP)	MI -2023-LI-12708-1	24-10-2023	05-10-2026	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia
5	2795	AU-014	Mega Lifesciences (Australia) Pty Ltd	60 National Avenue, Pakenham VIC 3810, Australia	* Thuốc không vô trùng (Chỉ sản xuất, không kiểm tra chất lượng): Viên nang cứng; thuốc bột và thuốc cốm; viên nén; * Thuốc không vô trùng (Đóng gói, dán nhãn, xuất xưởng): Viên nang mềm. * Kiểm tra chất lượng: Vật lý.	Tương đương EU-GMP	MI-2023-LI-06855-1	26-05-2023	24-04-2024	Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia
6	2796	BD-007	Aristopharma Ltd.	Plot # 14-22, Road # 11 & 12, Shampur-Kadamtali I/A, Dhaka-1204, Bangladesh	* Viên nén: viên nén bao phim, viên nén bao đường, viên nén. * Viên nang: viên nang cứng. * Sirô; hỗn dịch; thuốc uống nhỏ giọt; thuốc nhỏ mũi; xịt mũi; dung dịch uống; gel uống; bột pha hỗn dịch; cốm pha hỗn dịch. * Thuốc kem; thuốc mỡ; lotion; gel; thuốc nhỏ tai; dung dịch. * Thuốc tiêm vô trùng (dung dịch tiêm, bột khô pha tiêm; thuốc đông khô pha tiêm; bơm tiêm đóng sẵn; Insulin tiêm; thuốc tiêm truyền). * Thuốc mắt vô trùng: thuốc nhỏ mắt, thuốc nhỏ mắt & mũi, gel tra mắt, mỡ tra mắt, nhũ dịch nhỏ mắt, dung dịch nhỏ mắt, hỗn dịch nhỏ mắt. * Thuốc hít dạng phân liều: thuốc xịt dưới lưỡi, thuốc xịt mũi phân liều. * Thuốc đạn.	WHO-GMP	DA/6-34/96/19757	01-11-2023	01-11-2025	Directorate General of Drug Administration, Bangladesh

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
7	2797	BE-020	SGS Lab Simon SA	Vieux Chemin du Poète 10, Wavre, 1301, Belgium	* Kiểm tra chất lượng: - Vi sinh: vô trùng, không vô trùng - Hóa/Lý - Sinh học	EU-GMP	BE/GMP/2021/036	10-06-2021	22-03-2024	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP), Belgium
8	2798	BG-006	Pharma PLC	13, Neofit Rilski Street, 2600 Dupnitsa, Bulgaria	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; Viên nang cứng; Chứng nhận lô. * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; Viên nén. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: + Vi sinh: thuốc không vô trùng. + Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	BG/GMP/2023/224	24-01-2023	26-10-2025	Bulgarian Drug Agency
9	2799	BR-007	NEOLAB SOLUCOES FARMACEUTICAS ESTEREIS DO BRASIL LTDA.	AV NSRA DA ASSUNCAO, 736 SÃO PAULO São Paulo, Brazil	* Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thuốc nhỏ mắt.	WHO-GMP	000D.UEXB.0GK5.I443.C0YL.MQY6.K919.8PBP.QV24.URNM	28-11-2022	28-11-2024	Ministry of Health Brazilian Health Regulatory Agency, Brazil
10	2800	CA-002	Patheon Inc	111 Consumers Drive, Whitby, ON, Canada L1N 5Z5. (* Cách ghi khác: 111 Consumers Drive, Whitby, ON L1N 5Z5, Canada hoặc 111 Consumers Drive, Whitby, Ontario, L1N 5Z5, Canada)	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Viên nén, viên nén bao phim; Hỗn dịch; Dung dịch; Thuốc bột.	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	82510	19-06-2023	19-06-2024	Regulatory Operations and Enforcement Branch, Health Products Compliance Directorate, Canada
11	2801	CA-007	Sanofi Pasteur Limited	1755 Steeles Avenue West, Toronto, Ontario, Canada, M2R 3T4	* Thuốc dạng hỗn dịch. * Sản phẩm cụ thể: Hỗn dịch tiêm Adacel (Vắc xin Bạch hầu, Uốn ván, Ho gà vô bào).	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	81679	24-02-2023	24-02-2024	Health Products Compliance Directorate, Canada
12	2802	CA-008	Apotex Inc.	150 Signet Drive, Toronto, Ontario, M9L 1T9, Canada	Sản xuất bán thành phẩm (không bao gồm công đoạn đóng gói) và kiểm nghiệm: Viên nén, viên nén bao phim, viên nang.	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	83070	16-08-2023	16-08-2024	Health Products Compliance Directorate, Health Canada
13	2803	CA-009	Apotex Inc.	4100 Weston road, Toronto, Ontario, M9L 2Y6, Canada	Đóng gói và dán nhãn: Viên nén, viên nén bao phim, viên nang.	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	83069	16-08-2023	16-08-2024	Health Products Compliance Directorate, Health Canada
14	2804	CA-015	Apotex Inc.	50 Steinway Blvd, Etobicoke, Ontario (hoặc ON), Canada, M9W 6Y3	* Sản xuất, đóng gói, dán nhãn, kiểm tra chất lượng: Viên nang cứng; Viên nén, viên nén bao phim.	Canada-GMP (tương đương EU-GMP)	81736	15-03-2023	15-03-2024	Health Products Compliance Directorate, Health Canada, Canada
15	2805	CH-022	IBSA Institut Biochimique SA	Via al Ponte 13, 6900 Massagno, Switzerland (Địa chỉ cũ: Via al Ponte 13, 6903 Lugano, Switzerland)	* Thuốc vô trùng: + Xuất xưởng lô. * Xuất xưởng lô thuốc không vô trùng. * Thuốc sinh học: + Xuất xưởng lô: Thuốc tách chiết từ người hoặc động vật.	Tương đương EU-GMP	GMP-CH-1003757	15-11-2022	10-06-2025	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)

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
16	2806	CH-023	IBSA Institut Biochimique SA (Cách ghi cũ: IBSA Institut Biochemique SA)	Via Pian Scariolo 49, 6912 Pazzallo, Switzerland (Địa chỉ cũ: Via del Piano, 6915 Pambio-Noranco, Switzerland)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiêm thể tích nhỏ (tiệt trùng cuối) + Xuất xưởng lọ thuốc vô trùng. * Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dạng bán rắn; viên nén. + Xuất xưởng lọ. * Thuốc sinh học: + Thuốc tách chiết từ người hoặc động vật. + Thuốc công nghệ sinh học. + Xuất xưởng lọ: Thuốc tách chiết từ người hoặc động vật. * Đóng gói cấp 1: Viên nang cứng, viên nang mềm; thuốc uống dạng lỏng; thuốc dạng bán rắn; viên nén. * Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Hóa học/Vật lý; Sinh học.	Tương đương EU-GMP	GMP-CH-1003749	15-11-2022	10-06-2025	Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic)
17	2807	CN-012	Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co., Ltd	No.19, Gaoxinhongyi Road, Nanshan District, Shenzhen, Guangdong Province, China	Bơm tiêm đóng sẵn chứa Enoxaparin Sodium injection 40mg/0.4ml; 60mg/0.6ml.	Chinese - GMP	GPSX: Yue20160120; Inspection 19-04-2023	11-09-2020	10-09-2025	Medical Products Administration of Guangdong Province, China
18	2808	CN-012	Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co., Ltd.	No.19, Gaoxinhongyi Road, Nanshan District, Guangdong Province, Shenzhen 518057, China (* Cách ghi khác: No.19, Gaoxinhongyi Road, Nanshan District, Shenzhen, Guangdong Province, China)	* Thuốc vô trùng (sản xuất vô trùng)/Thuốc sinh học (Sản phẩm chiết xuất từ người hoặc động vật): Dung dịch tiêm thể tích nhỏ Enoxaparin sodium (dạng bơm tiêm đóng sẵn). * Xuất xưởng thuốc vô trùng/Thuốc sinh học (Sản phẩm chiết xuất từ người hoặc động vật): Dung dịch tiêm Enoxaparin sodium (dạng bơm tiêm đóng sẵn). * Đóng gói thứ cấp: Bơm tiêm đóng sẵn. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (Vô trùng); Hóa/Lý; Sinh học.	EU-GMP	IWSF.405.8.2023.IP.1 WTC/0489_01_01/11	23-01-2023	27-10-2025	Chief Pharmaceutical Inspector (CPI), Poland
19	2809	CN-017	Sichuan Kelun Pharmaceutical Co. Ltd.	South of No. 2 road, Xindu Satellite City Industrial Development Zone, Chengdu, Sichuan, China	* Thuốc tiêm truyền tĩnh mạch thể tích lớn + Dây chuyền sản xuất H: dịch truyền trong chai thủy tinh, + Dây chuyền sản xuất F: Nhũ dịch tiêm truyền trong chai thủy tinh; + Dây chuyền sản xuất D,P: dịch truyền đựng trong túi nhựa, + Dây chuyền sản xuất C,S,T, W: dịch truyền đựng trong chai nhựa, + Dây chuyền sản xuất TC: dịch truyền đựng trong túi nhiều ngăn.	Chinese-GMP	Chuan 20160001	04-02-2021	27-12-2025	Sichuan Medical Products Administration, China
20	2810	CN-017	Sichuan Kelun Pharmaceutical Co. Ltd.	South of No. 2 road, Xindu Satellite City Industrial Development Zone, Chengdu, Sichuan, China	* Sodium Chloride Injection, 100ml Polypropylene bottle "CMX" * Sodium Chloride Injection, 250ml Polypropylene bottle "CMX" * Sodium Chloride Injection, 500ml Polypropylene bottle "CMX"	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	5130508001729	20-04-2023	20-04-2028	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA), Japan
21	2811	CN-038	Fuan Pharmaceutical Group Hubei Renmin Pharmaceutical Co., Ltd	BaiQuan Qijiashan NO.1, Dongxihu District of Wuhan, Hubei, China (* Cách ghi khác: No.1, Qijiashan Road, Baiquan Town, Dongxihu District Wuhan City, Hubei Province, China)	Thuốc bột đông khô pha tiêm (Workshop 1).	Chinese - GMP	HB20190465	22-1-2019	21-1-2024	Hubei Province Medical Products Administration, China
22	2812	CU-001	Centro de Ingenieria Genética y Biotecnología (CIGB)	Avenida 31 entre 158 y 190, Cubanacán, Playa, La Habana (Planta 3), Cuba	Sản xuất tổng hợp kháng nguyên Haemophilus influenzae typ b cộng hợp (Chỉ tiến hành giai đoạn cộng hợp PRP và protein mang), hoạt chất để sản xuất vắc xin đơn giá hoặc kết hợp, bao gồm cả vắc xin Quimi-Hib®.	WHO-GMP	018-22-B	10-11-2022	01-03-2025	Centro para el Control Estatal de Medicamentos, Equipos y Dispositivos Médicos (CECMED), Cuba

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
23	2813	CY-013	Vogen Laboratories Ltd	Agios Athanasios Industrial Area, Michail Irakleous 70, Agios Athanasios, 4101, Cyprus	Thuốc chứa penicillin: * Thuốc vô trùng: Viên nang cứng; Bột pha dung dịch uống. * Đóng gói: - Đóng gói cấp 1: Viên nang cứng; Bột pha hỗn dịch uống. - Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	VOGEN/2023/001	25-09-2023	18-03-2025	Pharmaceutical Services Ministry of Health, Cyprus
24	2814	DE-002	Haupt pharma Amareg GmbH	Donaustauer Strabe 378, 93055 Regensburg, Germany	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả kháng sinh, thuốc kim tế bào, thuốc độc tế bào; thuốc chứa hormon hoặc hoạt chất có hoạt tính hormon; thuốc ức chế miễn dịch): viên nang cứng, thuốc nước dùng ngoài, thuốc bán rắn, thuốc đặt, viên nén, viên nén bao.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2022_0074	10-11-2022	27-04-2025	Cơ quan thẩm quyền Đức
25	2815	DE-019	Salutas Pharma GmbH	Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (chứa chất kim tế bào); thuốc uống dạng lỏng (chứa chất ức chế miễn dịch); viên nén và viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa chất kim tế bào, chất ức chế miễn dịch và chất có hoạt tính nhạy cảm cao). * Xuất xưởng thuốc vô trùng (thuốc tiêm truyền, dung dịch tiêm, thuốc đông khô, thuốc nhỏ mắt, thuốc bột pha dung dịch tiêm/tiêm truyền) * Xuất xưởng thuốc không vô trùng: các dạng thuốc trên và thuốc bột, thuốc dạng bán rắn và cấy ghép. * Đóng gói sơ cấp: các dạng thuốc không vô trùng trên và thuốc dán qua da; * Đóng gói thứ cấp: bao gồm cả thuốc đặt, vòng đặt * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh; Không vô trùng; Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2023_0004	23-03-2023	18-11-2025	Cơ quan thẩm quyền Đức
26	2816	DE-029	Octapharma Dessau GmbH	Otto-Reuter-Straße 3, 06847, Dessau-Roßlau, Germany	* Đóng gói thứ cấp * Kiểm tra chất lượng: Hóa học/Vật lý; Sinh học.	EU-GMP	DE_ST_01_GMP_2023_0020	06-06-2023	14-04-2026	Cơ quan thẩm quyền Đức
27	2817	DE-050	Artesan Pharma GmbH & Co. KG	Wendlandstraße 1, 29439 Lüchow, Germany	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nang mềm, viên nhai, thuốc bột, thuốc cốm, thuốc bán rắn, viên nén. * Thuốc dược liệu, sản phẩm vi lượng đồng căn * Xuất xưởng: thuốc vô trùng và các dạng thuốc không vô trùng nêu trên. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: vi sinh (thuốc không vô trùng); hóa học/vật lý	EU-GMP	DE_NI_03_GMP_2022_0018	22-12-2022	15-09-2025	Cơ quan thẩm quyền Đức
28	2818	DE-051	Artesan Pharma GmbH & Co. KG	Albrecht-Thaer-Straße 9, 29439 Lüchow, Germany	* Thuốc vô trùng: + Xuất xưởng. * Thuốc không vô trùng: + Xuất xưởng. * Thuốc dược liệu, sản phẩm vi lượng đồng căn: chỉ có xuất xưởng, đóng gói sơ cấp, đóng gói thứ cấp. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng; viên nang mềm; viên nhai; khung thấm; dạng bào chế rắn khác; viên nén, viên nén bao đường; miếng dán. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: hóa học/vật lý	EU-GMP	DE_NI_03_GMP_2022_0015	12-12-2022	15-09-2025	Cơ quan thẩm quyền Đức
29	2819	DE-077	Denk Pharma GmbH & Co.KG	Gollstr. 1, 84529 Tittmoning, Germany	* Thuốc vô trùng: Chứng nhận lô. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Viên nén bao phim, viên nén. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: Viên nang; Viên nén, viên nén bao phim. + Đóng gói thứ cấp: viên nang; Viên nén, viên nén bao phim. * Kiểm tra chất lượng: Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2023_0121	18-09-2023	20-07-2026	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
30	2820	DE-093	Takeda GmbH	Takeda GmbH - Betriebsstatte Oranienburg, Lehnitzstraße 70-98, 16515 Oranienburg, Germany (* Cách viết khác: Takeda GmbH - Production Site Oranienburg, Lehnitzstraße 70-98, 16515 Oranienburg, Germany)	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; viên nén, viên nén bao phim. + Xuất xưởng lò. * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; 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	DE_BB_01_GMP_2022_0016	20-10-2022	21-07-2025	Cơ quan thẩm quyền Đức
31	2821	DE-102	Temmler Pharma GmbH	Temmlerstraße 2, 35039 Marburg, Germany	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; Viên nang mềm; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Dạng bào chế rắn khác: thuốc cốm giải phóng thay đổi, thuốc bột, viên nén bao đường, pellet giải phóng duy trì; Viên nén, viên nén sủi, viên nén bao phim, viên ngậm, pellet giải phóng chậm, viên nén đặt dưới lưỡi, viên nén đặt âm đạo. + Xuất xưởng lò. * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; Viên nang mềm; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Viên nén, viên nén sủi, viên nén bao phim, viên ngậm, pellet giải phóng chậm, viên nén đặt dưới lưỡi, viên nén đặt âm đạo. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	DE_HE_01_GMP_2023_0113	17-07-2023	13-07-2025	Cơ quan thẩm quyền Đức
32	2822	DE-124	Pharma Stulln GmbH	Werksstraße 3, 92551 Stulln, Germany	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. + Xuất xưởng lò: bao gồm cả thuốc dạng bán rắn. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa học/ vật lý; Sinh học.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2023_0031	24-05-2023	31-03-2024	Cơ quan thẩm quyền Đức
33	2823	DE-127	Labor LS SE & Co. KG	Mangelsfeld 4, 5, 6, Bad 97708 Bad Bocklet-Großenbrach, Germany	* Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa học/Vật lý; Sinh học.	EU-GMP	DE_BY_05_GMP_2022_0091	19-12-2022	14-12-2025	Cơ quan thẩm quyền Đức
34	2824	DE-140	Losan Pharma GmbH - Werk Eschbach	Eschbacher Str.2, 79427 Eschbach, Germany	* Thuốc không vô trùng: + Các dạng bào chế rắn khác: bán thành phẩm sau trộn: thực hiện trộn cuối cốm, bột, pallet. + Xuất xưởng lò * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng, viên nén (bao gồm cả viên nén bao phim, viên nén sủi), các dạng bào chế rắn khác (bột, cốm và pellet đóng trong gói (stick packs, sachet)) + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Hóa/ly.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2021_0168	12-11-2021	15-04-2024	Cơ quan thẩm quyền Đức
35	2825	DE-141	Losan Pharma GmbH - Werk Neuenburg	Otto-Hahn-Strasse 13, 79395 Neuenburg, Germany	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, dạng bào chế rắn khác: thuốc bột, thuốc cốm, peallents, thuốc đạn, viên nén (viên nén, viên nén bao , viên nén sủi bột), thuốc dạng lỏng dùng ngoài (chỉ thuốc thử lâm sàng). + Xuất xưởng lò. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng, thuốc dạng lỏng dùng ngoài, thuốc uống dạng lỏng, dạng bào chế rắn khác, thuốc đạn, viên nén (viên nén, viên nén bao, viên nén sủi bột). + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Hóa/ly.	EU-GMP	DE_BW_01_GMP_2021_0169	12-11-2021	15-04-2024	Cơ quan thẩm quyền Đức
36	2826	ES-033	Siegfried Barbera, S.L (Tên cũ: Novartis Farmaceutica, SA hoặc Novartis Farmacéutica, SA)	Ronda de Santa Maria (hoặc Ronda Santa Maria) , 158, 08210 Barbera Del Valles (hoặc Barberà Del Vallès), Barcelona, Spain	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc gây nghiện, hương thần): + Viên nén, viên nén bao phim; viên nang cứng (bao gồm cả chất kim tế bào); viên nang cứng chứa bột hít. + Xuất xưởng lò. * Đóng gói sơ cấp: Viên nén, viên nén bao phim, viên nang cứng (bao gồm cả chất kim tế bào); viên nang cứng chứa bột hít. * Đóng gói thứ cấp.	EU-GMP	NCF/2340/01/CAT	16-06-2023	27-03-2026	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain

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
37	2827	ES-065	Industrias Farmacéuticas Almirall SA	Ctra. de Martorell 41-61 08740 Sant Andreu de la Barca, Barcelona, Spain	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc vô trùng: xuất xưởng lô. * Thuốc không vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> + Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, các dạng bào chế rắn khác, các dạng bào chế có áp lực, thuốc bán rắn, viên nén. + Xuất xưởng lô. * Thuốc sinh học: xuất xưởng lô chế phẩm công nghệ sinh học. * Đóng gói: <ul style="list-style-type: none"> + Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, các dạng bào chế rắn khác, các dạng bào chế có áp lực, thuốc bán rắn, viên nén. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: hóa học/vật lý, vi sinh vật (không vô trùng). 	EU-GMP	NCF/2231/01/CAT	21-04-2022	27-05-2023	Ministry of Health of Government of Catalonia, Spain
38	2828	FR-018	Ipsen Pharma Biotech	Parc d'Activités du Plateau de Signes, Chemin départemental No 402, Signes, 83870, France (Cách ghi khác: No 402 Parc Activites Du Plat De, Signes, 83870, France)	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> + Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc đông khô chứa (hormon). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ; thuốc bán rắn, thuốc rắn và cấy ghép (chứa hormon). * Thuốc sinh học: Sản phẩm công nghệ sinh học. * Đóng gói cấp 2 * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Vật lý, hóa lý; Sinh học. 	EU-GMP	2021/HPF/FR/014_P_2023	03-07-2023	06-11-2024	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)
39	2829	FR-022	Laboratoire Chauvin - Aubenas (Tên khác: Laboratoire Chauvin)	Zone Industrielle Ripotier Haut, Aubenas, 07200, France (Cách ghi khác: Zone Industrielle De Ripotier 50 Avenue Jean Monnet, Aubenas, 07200, France)	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích nhỏ; + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: dung dịch thuốc dùng ngoài. 	EU-GMP	2022_HPFF_R_105	22-07-2022	06-05-2025	French National Agency for Medicines and Health Products Safety in France (ANSM)
40	2830	FR-025	Pharmatis	Zone d'Activités Est n° 1, ESTREES SAINT DENIS, 60190, France (Cách ghi địa chỉ khác: ZA Est n° 1, ESTREES SAINT DENIS, 60190, France)	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc không vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> + Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng. + Xuất xưởng lô. * Đóng gói: <ul style="list-style-type: none"> + Đóng gói sơ cấp: Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc dạng bán rắn. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (thuốc không vô trùng); hóa học/vật lý. 	EU-GMP	2022_HPFF_R_123	25-08-2022	28-01-2025	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)
41	2831	FR-027	Laboratoire Aguetant	1 rue Alexander Fleming, Parc Scientifique Tony Garnier, Lyon, 69007, France (Cách ghi khác: 1 rue Alexander Fleming, Lyon, 69007, France)	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> + Sản xuất vô trùng: dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ + Tiết trùng cuối: dung dịch thuốc tiêm thể tích lớn; dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ. + Chứng nhận lô * Thuốc không vô trùng: Chứng nhận lô. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm soát chất lượng. 	EU-GMP	2022_HPFF_R_168	14-11-2022	29-04-2025	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)
42	2832	FR-029	Farmea	10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orgemont, ANGERS, 49000, France	<ul style="list-style-type: none"> * Thuốc vô trùng: xuất xưởng lô. * Thuốc không vô trùng: <ul style="list-style-type: none"> + Viên nang cứng; thuốc lỏng dùng ngoài (bao gồm cả hỗn dịch xịt mũi); thuốc dạng lỏng dùng trong (bao gồm cả dạng hỗn dịch); thuốc bột; thuốc cốm; thuốc bán rắn; thuốc đặt; viên nén; viên nén bao phim (bao gồm cả viên nén thuốc chứa sulphonamides). + Xuất xưởng lô. * Thuốc dược liệu * Đóng gói: <ul style="list-style-type: none"> + Đóng gói sơ cấp: tất cả các thuốc ở mục thuốc không vô trùng; viên nang mềm. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (thuốc không vô trùng); Hóa lý; Vật lý. 	EU-GMP	2023_HPFF_R_100	13-07-2023	01-12-2025	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
43	2833	FR-059	Delpharm Huningue S.A.S.	26 rue de la Chapelle, HUNINGUE, 68330 (hoặc F 68330, HUNINGUE), France	* Thuốc không vô trùng (bao gồm cả thuốc chứa hóc môn): Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Dạng bào chế bán rắn; Thuốc đạn. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp (bao gồm cả thuốc chứa hóc môn): Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Dạng bào chế bán rắn; Thuốc đạn. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa/Lý.	EU-GMP	2023_HPF_FR_166	12-12-2023	13-07-2026	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)
44	2834	FR-060	Laboratoires Expanscience	rue des Quatre Filles, Epernon, 28230, France	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng. + Xuất xưởng lò. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng; viên nén. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	2020_HPF_FR_149_P_2023	13-09-2023	25-09-2024	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)
45	2835	FR-083	Haupt Pharma Livron	1 Rue Comte De Sinar, Livron-Sur-Drome, 26250, France	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. * Xuất xưởng thuốc vô trùng. * Thuốc không vô trùng: Thuốc đặt. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Thuốc sinh học: Sản phẩm tách chiết từ người hoặc động vật. * Xuất xưởng thuốc sinh học: Sản phẩm tách chiết từ người hoặc động vật. * Đóng gói sơ cấp: Thuốc đặt. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa học/Vật lý; Sinh học (nội độc tố vi khuẩn)	EU-GMP	2023_HPF_FR_125	23-08-2023	03-03-2026	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)
46	2836	FR-090	INPHARMASCI	ZI N°2 de Prouvy - Rouvignies, 1 rue de Nungesser, PROUVY, 59121, France	* Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén, viên nén bao phim, dạng bào chế rắn khác (bột, cốm (đóng gói trong bao)) * Chứng nhận lô thuốc không vô trùng * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng, viên nang mềm, viên nén, viên nén bao phim, thuốc dạng rắn khác (bột, cốm (đóng gói trong bao)) + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: không vô trùng; Hóa/Lý.	EU-GMP	2021/HPF/FR/021	02-03-2021	18-09-2023	French National Agency for Medicines and Health Products Safety (ANSM)
47	2837	GB-011	Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited	Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, United Kingdom. Cách viết khác: Dansom Lane, Hull, East Yorkshire, HU8 7DS, United Kingdom.	* Thuốc không vô trùng: + Sản xuất: Viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn; viên nén. + Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói: + Đóng gói cấp 1: Viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn; viên nén. + Đóng gói cấp 2 * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (thuốc không vô trùng); Hóa học/vật lý.	Tương đương EU-GMP	UK MIA 63 Insp GMP/GDP 63/17092-0045 [H]	25-08-2022	09-05-2025	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom
48	2838	GB-017	Glaxo Operations UK Ltd Trading as Glaxo Wellcome Operations (* Cách ghi khác: Glaxo Operations UK Ltd hoặc Glaxo Operations UK Limited)	Harmire Road, Barnard Castle, DL12 8DT, United Kingdom. (* Các cách viết khác: - Harmire Road, Barnard Castle, Durham DL12 8DT, United Kingdom. - Harmire Road, Barnard Castle, County Durham DL12 8DT, United Kingdom)	Block C: * Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ (chứa chất độc tế bào). + Xuất xưởng lò. * Thuốc không vô trùng: + Thuốc uống dạng lỏng; thuốc bán rắn. + Xuất xưởng lò. * Thuốc sinh học: + Thuốc miễn dịch; thuốc công nghệ sinh học; thuốc sinh học khác: thuốc steroid, chống khuẩn, chống nấm. + Xuất xưởng lò. * Đóng gói sơ cấp: Thuốc dùng trong dạng lỏng; thuốc bán rắn, trang thiết bị được cấp phép. * Đóng gói cấp thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: Vô trùng, không vô trùng; Hóa học/vật lý, sinh học.	Tương đương EU-GMP	UK MIA 4 Insp GMP/IMP 4/3848-0041	16-01-2023	14-06-2024	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom

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
49	2839	GB-027	Reckitt Benckiser Healthcare International Limited	Nottingham site, Thane road, Nottingham, NG90 2DB, United Kingdom.	<p>* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.</p> <p>* Thuốc không vô trùng: + Dạng bào chế rắn khác; viên nén; viên ngậm. + Xuất xưởng thuốc vô trùng và thuốc không vô trùng.</p> <p>* Đóng gói: + Đóng gói cấp 1: Viên nang mềm, viên nang cứng, viên ngậm. + Đóng gói cấp 2.</p> <p>* Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (thuốc vô trùng, thuốc không vô trùng); Hóa học/vật lý.</p>	Tương đương EU-GMP	UK MIA 12862 Insp GMP/IMP 12862/1190 98-0026	09-12-2022	30-11-2024	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom
50	2840	GR-008	Cooper Pharmaceuticals S.A.	Aristovoulou 64, Athens, 11853, Greece	<p>* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ: dung dịch thuốc tiêm, dung dịch thuốc nhỏ mắt; Thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm penicillins; + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; Dung dịch thể tích nhỏ. + Xuất xưởng lọ</p> <p>* Thuốc không vô trùng: + Thuốc dùng trong dạng lỏng: Dung dịch uống, dung dịch thực trực tràng. + Xuất xưởng lọ</p> <p>* Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: Thuốc dùng trong dạng lỏng + Đóng gói thứ cấp.</p> <p>* Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (thuốc vô trùng/thuốc không vô trùng); Hóa lý/Vật lý; Sinh học.</p>	EU-GMP	41496/24-5-2023	07-07-2023	07-04-2026	National Organization for Medicines (EOF), Greece
51	2841	GR-011	Demo SA Pharmaceutical Industry	21st Km National Road Athens - Lamia, Krioneri Attiki, 14568, Greece (* Cách ghi khác: 21st km National Road Athens - Lamia, 14568 Krioneri, Greece / 21st km National Road Athens - Lamia, 14568 Krioneri, Athens, Greece / 21st km National Road Athens - Lamia, 14568 Krioneri, Greece)	<p>* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ; thuốc đông khô; thuốc rắn và cấy ghép chứa kháng sinh nhóm Beta-lactam (Cephalosporins, Carbacephems, Carbapenems). + Thuốc tiết trùng cuối: dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ.</p> <p>* Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng.</p>	EU-GMP	50946/11-7-2023	27-07-2023	05-05-2026	National Organization for Medicines (EOF), Greece
52	2842	GR-014	Medicaire Bioscience Laboratories S.A	Athinon - Lamias National road 61st km, Schimatari, 32009, Greece	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc xịt (pressurised preparations), thuốc bán rắn, viên nén	EU GMP	90064/1-8-2023	05-09-2023	22-06-2026	National Organization for Medicines (EOF), Greece
53	2843	HU-014	Richter Gedeon Vegyészeti Gyár Nyilvánosan Működő Részvénytársaság (Richter Gedeon Vegyészeti Gyár Nyrt /Chemical Works of Gedeon Richter Plc. (Gedeon Richter Plc)	Esztergomi út 27., Dorog, 2510, Hungary	*Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa/Lý.	EU-GMP	OGYÉI/5860 1-7/2021	18-10-2021	30-09-2024	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary

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	2844	ID-016	PT. Mersifarma Tirmaku Mercusana	Jl.Raya Pelabuhan Km. 18 Desa Cikembar, Kecamatan, Cikembar, Kabupaten Sukabumi, Jawa Barat, Indonesia	Unit 1: Thuốc vô trùng: Thuốc sản xuất vô trùng và tiệt trùng cuối: Thuốc tiêm thể tích nhỏ. (Không bao gồm thuốc tránh thai, hormon sinh dục và chất kim tế bào và thuốc chứa kháng sinh nhóm Betalactam).	PIC/S-GMP	5412/CPOB/A/IV/19	25-04-2019	03-06-2024	National Agency for Drug and Food Control (NADFC), Indonesia
55	2845	IE-024	Astellas Ireland Co. Limited	Killorglin, V93 FC86, Ireland (cách ghi khác: Killorglin, Co. Kerry, V93 FC86, Ireland)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng, viên nang cứng phóng thích kéo dài. * Xuất xưởng thuốc vô trùng và thuốc không vô trùng. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	33601/M01035/00001	19-10-2023	02-09-2022	Health Products Regulatory Authority (HPRA), Ireland
56	2846	IN-007	Pell Tech health care PVT.LTD.	Plot No 20B, Tansa farm Estate, Village Met, Gonsai, Bhiwandi-wada, Thane 421312, Maharashtra State, India	* Sản xuất, đóng gói, dán nhãn, kiểm tra chất lượng (không bao gồm thuốc chứa Penicillin, Cephalosporin, độc tế bào, hormon): Viên nén, viên nén bao phim; Viên nang cứng; Pellets; Thuốc bột, thuốc cốm.	WHO-GMP	NEW-WHO-GMP/CERT/KD/109803/2022/11/40012	19-04-2022	18-04-2025	Food & Drug Administration, Maharashtra State, India
57	2847	IN-013	G.D. Laboratories (India) Pvt. Ltd Cách ghi địa chỉ khác: M/s G.D. Laboratories (India) Pvt. Ltd	P.W.D. Rest House Road, Nohar, Distt. Hanumangarh (Rajasthan), India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nén bao phim; viên nang cứng; dung dịch thuốc uống; hỗn dịch thuốc uống; thuốc kem, thuốc mỡ dùng ngoài (Sản xuất, đóng gói và kiểm soát chất lượng)	WHO-GMP	DC/D-3/WHO-GMP/2022/129	31-03-2022	31-03-2025	Government of Rajasthan - India
58	2848	IN-023	Swiss Parenterals Ltd.	(Unit II), Plot No. 402, 412-414 Kerala Industrial Estate, GIDC, Near Bavla, Dist: Ahmedabad-382 220, Gujarat state, India	Thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm Beta-lactam	India-GMP	21072816	29-07-2021	28-07-2024	Food & Drugs Administration, Gujarat state, India
59	2849	IN-036	Intas Pharmaceuticals Limited	Plot No 457 & 458, Village Matoda, Bavla Road and Plot No 191/218 P, Village Chacharwadi, Tal - Sanand, Vill: Matoda & Chacharwadi - 382 210, Dist. Ahmedabad, Gujarat State, India (Cách ghi khác: Plot No.- 457 - 458, Village- Matoda, Bavla Road, And Plot No: 191/218 P, Village: Chacharwadi, Ta:- Sanand, Dist. - Ahmedabad, India / Plot No. 457, 458, Village- Matoda Bavla Road, Dist- Ahmedabad, India)	* Viên nén (viên nén bao, viên nén); viên nang cứng; thuốc tiêm truyền (dung dịch thể tích nhỏ, thuốc đông khô, bơm tiêm đóng sẵn thuốc); chế phẩm dùng ngoài (thuốc mỡ). * Thuốc độc tế bào: Viên nén (viên nén bao, viên nén); viên nang cứng; thuốc tiêm truyền (dung dịch thể tích nhỏ, thuốc đông khô) và dược chất.	India-GMP	22073449	20-07-2022	19-07-2025	Food and Drugs Control Administration, Gujarat state, 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
60	2850	IN-036	Intas Pharmaceuticals Limited	Plot No. 457&458 Matoda Plot No 191/218P Chacharwadi Sarkhej Bavla Highway, Ahmedabad, 382210, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc đông khô, thuốc dạng lỏng thể tích nhỏ. + Thuốc tiết trùng cuối: thuốc dạng lỏng thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: viên nang cứng, viên nén. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng, viên nén. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng/ không vô trùng), hóa học/vật lý.	EU-GMP	OGYÉI/4728 2-5/2022	17-11-2022	03-09-2025	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary
61	2851	IN-053	M/s Cipla Ltd.	Plot No.S-103 to S-105, S-107 to S-112, L-138, L-147, L-147/1 to L-147/3 & L-147/A, Verna Industrial Estate, Verna- Goa, India	* Unit V: thuốc vô trùng chứa độc tế bào: thuốc tiêm dạng lỏng; thuốc tiêm Nano, thuốc tiêm Liposome, thuốc đông khô pha tiêm. * Unit VII: Thuốc không vô trùng: viên nén, viên nén bao; viên nang cứng; * Unit VIII: Thuốc không vô trùng chứa hormone: viên nén, viên nén bao; viên nang cứng; thuốc bán rắn dùng ngoài; * Unit X: Thuốc không vô trùng chứa chất độc tế bào: Viên nén, viên nén bao, viên nang cứng.	WHO-GMP	789/MFG/W HO-GMP/DFDA/2022/886	22-06-2022	13-06-2025	Directorate of Food & Drugs Administration Bambolim- GOA, India
62	2852	IN-088	Gracure Pharmaceuticals Ltd.	E-1105, RIICO, Industrial Area, Phase-III, Bhiwadi, Alwar. (Rajasthan), India	* Thuốc không vô trùng không chứa kháng sinh nhóm Betalactam: Viên nang cứng; sirô khô (bột pha dung dịch uống); thuốc uống dạng lỏng (siro, hỗn dịch); thuốc dùng ngoài (kem, gel, mỡ, lotion); viên nén (viên nén trần, viên nén bao). * Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh nhóm betalactam (Cephalosporin và Penicillin): Viên nang cứng; sirô khô (bột pha dung dịch uống); viên nén (viên nén trần, viên nén bao).	WHO-GMP	DC/A-I/Mfg./2022/2258	05-08-2022	05-08-2025	Food Safety & Drugs Control Commissionerate, Rajasthan, India
63	2853	IN-094	Glenmark Pharmaceuticals Ltd (Unit II)	Village Bhattanwala, P.O. Rajpura, Nalagarh, Distt, Solan (H.P.) India	* Thuốc không vô trùng: Thuốc uống dạng lỏng (hỗn dịch, siro); thuốc dùng ngoài (kem, gel, lotion) * Sản phẩm: Siro Ascorig Expectorant (Terbutaline sulphate IP 1,25mg, Bromhexine Hydrochloride 2mg, Guaiphenesin 50mg and Menthol IP 0,5mg); Siro Ambroxol Hydrochloride and Terbutaline Sulphate Expectorant (Ambroxol Hydrochloride IP 15mg, Terbutaline Sulphate IP 1,25mg); Candid Cream (Clotrimazole Cream IP 1% w/w); Candid Ear Drops (Clotrimazole IP 1,0% w/v, Lignocaine Hydrochloride IP 2.0 %w/v); Candid Gel (Clotrimazole IP 1% w/w); Candid Lotion (Clotrimazole Lotion IP 1% w/v); Candid Mouth Paint (Clotrimazole Mouth Paint); Candid-B Cream (Clotrimazole IP 1%w/w, Beclomethasone Dipropionate IP 0,025% w/w); Candid-B Lotion (Clotrimazole 1% w/v + ipropionate IP 0,025% w/w); Candid-CL Gel (Clotrimazole IP 2% w/w and Clindamycin Phosphate IP equivalent to clindamycin 2% w/w); Candiderm Cream (Clotrimazole 1% w/w; Anhydrous Beclomethasone Dipropionate 0.025% w/w); Candiderma + Cream (Clotrimazole IP 1% w/w, Beclomethasone Dipropionate 0,025% w/w, Neomycin Sulphate IP 0,5% w/w); Candid-V Gel (Clotrimazole IP 2% w/w); D'acne Gel (Clindamycin Phosphate Gel USP 1%); Deriva MS Gel (Adapalene Gel Microspheres 0.1% w/w); Deriva-CMS Gel (Adapalene 0,1% w/w, Clindamycin Phosphate IP equivalent to clindamycin 1% w/w); Siro Dextromethorphan Hydrobromide, Phenylephrine Hydrochloride & Chlorpheniramine Maleate (Dextromethorphan Hydrobromide IP 10mg, Phenylephrine Hydrochloride IP 5mg, Chlorpheniramine Maleate IP 2mg); Dosetil Cream (Desonide Cream 0.05% w/w); Hỗn dịch uống Duolaxin Laxative (Liquid Paraffin IP 1,25ml & Milk of Magnesia IP 3,75ml); Fintop Cream (Butenafine Hydrochloride Cream 1 % w/w); Flucort Forte Skin Lotion (Fluocinolone Acetonide Topical Solution USP 0.025%); Flucort Skin Cream (Fluocinolone Acetonide IP 0,01% w/w); Flucort Skin Lotion (Fluocinolone Acetonide Topical Solution USP 0.01%); Flucort-C Skin Cream (Fluocinolone Acetonide IP 0,01% w/w, Ciclopirox Olamine 1% w/w); Flucort-H Skin Cream (Fluocinolone Acetonide IP 0,01% w/w); Halovate Cream (Halobetasol Propionate Cream 0.05 % w/w); Hydroquinone, Tretinoin & Mometasone Furoate Cream (Hydroquinone USP 2% w/w, Tretinoin USP 0,025% w/w, Mometasone Furoate Cream 0,1% w/w); Luliconazole Cream IP 1% w/w; Luliconazole Lotion IP (Luliconazole IP 1% w/v); Minoxidil Topical Solution USP 10.0%w/v; Minoxidil Topical Solution USP 5.0%w/v; Momate Cream (Mornetasone Furoate Cream IP 0,1% w/w); Momate F Cream (Mometasone Furoate 0,1% w/w, Fusidic Acid Cream 2.0% w/w); Momate Ointment (Mometasone Furoate Ointment IP 0,1% w/w); Momate-F Cream (Mometasone Furoate 0,1% w/w & Fusidic Acid Cream 2% w/w); Momate-S Ointment (Mometasone Furoate IP 1mg & Salicylic Acid 5% Ointment); Onabet Cream (Sertaconazole nitrate cream IP 2% w/w); Onabet-B Cream (Sertaconazole Nitrate 2% w/w, Beclomethasone Dipropionate Cream IP 0.025 % w/w); Relcer Gel (Aluminium Hydroxide Gel IP 6mg, Magnesium Hydroxide IP 80mg, Activated Dimethicone IP 100mg, Deglycyrrhizinated Liquorice equivalent Liquorice IP 400ng); Sertaconazole Nitrate Lotion 2% w/v; Sorvate C Ointment (Calcitriol 0.0003% w/w, Clobetasol Propionate Ointment 0.05 % w/w); Sorvate Ointment (Calcitriol Ointment 0.0003 % w/w); Supirocin Ointment (Mupirocin Ointment IP 2%w/w); Supirocin-B Plus Ointment (Mupirocin IP 2% w/w and Beclomethasone Dipropionate IP 0,025%w/w); Tacroz Forte Ointment (Tacrolimus Ointment 0.1 % w/w); Tacroz Ointment (Tacrolimus Ointment 0.03 % w/w); Tazret Forte Cream (Tazarotene Cream 0.1 % w/w); Tazret Gel (Tazarotene Gel 0.05 % w/w).	WHO-GMP	HFV-H [Drugs] 05/09	29-04-2023	28-04-2026	Health & Family Welfare Department Himachal Pradesh, Baddi, Distt.Solan, India
64	2854	IN-110	Centurion Remedies Pvt. Ltd.	Plot No: G/5 & G/6, B.I.D.C Gorwa, City - Vadodara - 390016, Dist.- Vadodara Gujarat State, India.	Thuốc không vô trùng: Viên nén (bao và không bao); viên nang cứng, thuốc bột.	WHO-GMP	22013073	03-01-2022	02-01-2025	Food& Drug Control Administration, Gujarat State, 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
65	2855	IN-125	Dr. Reddy's Laboratories Ltd. - FTO Unit 2	Survey No. 42p, 43, 44p, 45p, 46p, 53, 54 & 83, Bachupally Village, Bachupally Mandal, Medchal Malkajgiri District, Telangana State, 500 090, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Viên nén, viên nén bao phim. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa lý.	EU-GMP	DE_BY_04_GMP_2022_0144	07-12-2022	25-11-2025	Cơ quan thẩm quyền Đức (Regierung von Oberbayern), Germany
66	2856	IN-150	RPG Life Sciences Limited	3102/A, G.I.D.C. Estate, City - Ankleshwar - 393 002, Dist. - Bharuch, Gujarat State, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Viên nén, viên nén bao phim; Thuốc uống dạng lỏng.	WHO-GMP	22033179	11-03-2022	10-03-2025	Food and Drug Control Administration, Gujarat State, India
67	2857	IN-165	Agio Pharmaceuticals Ltd	T-81, 82. M.I.D.C., Bhosari, Pune 411026, Maharashtra State, India	* Thuốc không vô trùng: Thuốc dùng ngoài (Kem, Mỡ, Gel, Lotion), Thuốc bột uống, Viên nén, viên nén bao phim, viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng (sirô, dung dịch hỗn dịch), * Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ	India-GMP	NEW-WHO-GMP/CERT/PD/119425/2022/11/43350	19-12-2022	18-12-2025	Food & Drug Administration, Maharashtra State, India
68	2858	IN-179	Eugia Pharma Specialities Limited (tên cũ là Auronext pharma private limited)	Unit II, A -1128, RIICO Industrial Area, Phase III, Bhiwadi – 301019, Dist. Alwar. (Rajasthan), India	* Thuốc sản xuất vô trùng: Thuốc bột pha tiêm (vial) chứa kháng sinh nhóm carbapenem (Sản phẩm được kiểm tra: Thuốc bột pha tiêm: Imipenem và Cilastatin for injection 250mg; Imipenem và Cilastatin for injection 500mg; Meropenem for injection 500mg; Meropenem for injection 1000mg; Doripenem for injection 250mg; Doripenem for injection 500mg).	WHO-GMP	DC/A-1/2021/532	19-03-2021	29-12-2023	Cơ quan quản lý dược bang Rajasthan, Ấn Độ
69	2859	IN-179	Eugia Pharma Specialities Limited (tên cũ là Auronext pharma private limited)	Unit II, A -1128, RIICO Industrial Area, Phase III, Bhiwadi – 301019, Dist. Alwar. (Rajasthan), India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm carbapenem; * Đóng gói: + Đóng gói cấp 1: Thuốc bột pha tiêm chứa kháng sinh nhóm carbapenem; + Đóng gói cấp 2. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (thuốc vô trùng; thuốc không vô trùng), Hóa lý/Vật lý.	EU-GMP	FT020/MH/01/2023	01/03/2023	24-06-2025	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal
70	2860	IN-182	Sun Pharmaceutical Industries Ltd.	Survey No.259/15, Dadra - 396 191, U.T. DNH & DD (hoặc U.T. of Dadra & Nagar Haveli hoặc Union Territory of Dadra & Nagar Haveli), India	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim; Viên nang cứng.	WHO-GMP	DMHS/ADC/WHO-GMP/Sun/2016/31/225/1209	24-02-2022	28-02-2025	Drugs Controller & Licensing Authority Dadra & Nagar Haveli, India
71	2861	IN-185	Covalent Laboratories Pvt Ltd;	Sy No. 374, Gundla Machanoor Village, Hathnoor Mandal, Sangareddy District, 502296 Telangana state, India	Nguyên liệu không vô trùng: Cefixime (USP)	WHO-GMP	L.Dis.No:81754/TS/2022	31-05-2022	29-05-2025	Drugs Control Administration - Government of Telangana, India
72	2862	IN-194	M/s Dr. Reddy's Laboratories Ltd.	Formulation Unit 6, Vill. Khol, Nalagarh Road, Baddi, Dist. Solan (HP) 173205, India	Sản xuất; đóng gói; kiểm tra chất lượng: * Viên nén, viên nang; vi hạt; thuốc gói; thuốc dùng ngoài; dung dịch tiêm.	WHO-GMP	HFW-H(Drugs)471/05 Vol-VIII	09-09-2021	30-06-2024	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
73	2863	IN-194	M/s Dr. Reddy's Laboratories Ltd.	Formulation Unit 6, Vill. Khol, Nalagarh Road, Baddi, Dist. Solan (HP) 173205, India	* Thuốc vô trùng: + Thuốc tiệt trùng cuối: dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; các dạng bào chế rắn khác; viên nén, viên nén bao phim; bột pha dung dịch uống. + Dạng bào chế bán rắn (mỡ, kem, gel) + Khác: vi hạt/ viên nang chứa vi hạt. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: tất cả các dạng bào chế thuốc không vô trùng trên. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: vi sinh (vô trùng, không vô trùng); Hóa học/ Vật lý.	EU-GMP	002/2023/RO	27-01-2023	13-05-2025	National Agency for Medicines and Medical Devices (NAMMD), Romania
74	2864	IN-224	HEALTH CARE FOMULATIONS PVT. LTD.	C/8, SARDAR ESTATE, AJWA ROAD, City: VADODARA - 390 019, Dist. VADODARA, GUJARAT STATE, INDIA	* Thuốc không vô trùng: Viên nén; viên nang, thuốc uống dạng lỏng; sirô khô; chế phẩm dùng ngoài.(mỡ/kem/dạng lỏng). * Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: Viên nén; viên nang; sirô khô.	India-GMP	19041300	20-04-2019	19-04-2022	Food & Drugs Control Administration, Gujarat State, India
75	2865	IN-226	Simpex Pharma Pvt. Ltd.,	C-7 to C-13 and C-59 to C-64, Sigaddi Growth Center, SIDCUL, Sigaddi, Kotdwar-246149, Dist, PauriGarhwal, Uttarakhand, India	Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim; Viên nang cứng.	WHO-GMP	17P/1/1/2010/31367	12-12-2022	11-12-2025	Medical Health & Family Welfare, Sahastradhara Road, Dehradung (Uttarakhand), India
76	2866	IN-251	Tulip Lab Pvt. Ltd.	Plot No. F20/21, Ranjangaon MIDC, Tal. Shirur, Pune 412220 Maharashtra State, India	Viên nang, Viên nén, viên nén bao phim (không bao gồm kháng sinh Cephalosporins, Penicillin, thuốc độc tế bào, hormon). Bao gồm thuốc: Azithromycin Tablets 250 mg, Azithromycin Tablets 500 mg, Levofloxacin Tablets 500 mg, Paracetamol tablets BP 650 mg, Tadalafil Tablets USP 20 mg, ACEMIK 500, ANOXYN 20 tablets, AQUANIL, ARZOMIDOL 100 DT Tablets, AZO 100 DT Tablets, AZO 250 Tablets, AZO 500 TABLETS, CALCI-M TABLETS, COZIMONT Tablets, Cozimont-L Tablets, ERIMET 500, EXCLUSIVE, Fluconazole Capsules 200 mg, INFENAC 100 mg Tablets, LEVASEPT 500, LEVASEPT 750, LEVOAAR 500, LEVOAAR 750, LEVOFLOXACIN ADVANCED 500 Tablets, LEVOFLOXACIN ADVANCED 750 Tablets, LEVOX-500 (Tablets), LEVOX-750 (Tablets), LOKSOM 500, MAKCIN 100 DT Tablets, MAKCIN 250 Tablets, MAKCIN 500 Tablets, MONTIMAC, Moxipunch-400 Tablets, PRIMAFLOX 500 Tablets, PRIMAFLOX 750 Tablets, RABEPRAZOLE ADVANCED 20 Tablets, RABIGEM 20 mg Tablets, RABIVANCE tablets, RABMAC, RESPILOX 750 Tablets, RIVDOM 500, SILDENAFIL TABLET 100 MG, SILDENAFIL TABLET 50 MG, Terulin 500 mg, TIGER, TRANEMIC 500 TABLETS, TRANEXAMIC ADVANCED 500 MG Tablets,TRANMAC, TRANZA 500 Tablets, TUGYNAMF TABLET, TUGYNA-500 TABLETS, XTRA-100 MG TABLET, XTRA-50 MG TABLET, ZIROXA 100 DT Tablets, ZIROXA 250 Tablets, ZIROXA 500 Tablets.	WHO-GMP	NEW-WHO-GMP/CERT/PD/108901/2022/11/40253	11-05-2022	10-05-2025	Food & Drug Administration, M.S. Bandra (E), Mumbai, Maharashtra State, India
77	2867	IN-257	Curis Lifesciences Pvt. Ltd	PF-23, GIDC Industrial Estate, City: Sanand-II, Dist. Ahmedabad - 382 110, Gujarat State, India	Viên nén, viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng (siro), thuốc dùng ngoài (kem, mỡ, gel).	Indian-GMP	22033218	30-03-2022	29-03-2025	Food & Drug Administration, Gujarat State, India
78	2868	IN-281	FLAMINGO PHARMACEUTICALS LTD	Unit - I, Plot No.NPH-01, M.I.D.C, SEZ Krushnur, Nanded - Nanded 431709 Maharashtra State, India	Thuốc chứa penicillin: Viên nang cứng; Thuốc bột uống.	WHO-GMP	NEW-WHO-GMP/CERT/AD/118110/2023/11/44973	25-04-2023	24-04-2026	Food & Drug Administration, Maharashtra State, India
79	2869	IN-317	M/s. Lee Pharma Limited	Plot No. V, Phase-II, VSEZ, Duvvada, Sabbavaram (M), Visakhapatnam District - 530 049, Andhra Pradesh, India	* Dabigatran Etexilate capsules 75mg * Dabigatran Etexilate capsules 110mg * Dabigatran Etexilate capsules 150mg	WHO-GMP	HMF07-14051/349/2021-JD-DCA	23-03-2021	23-03-2024	Government of Andhra Pradesh – Drugs Control Administration, India
80	2870	IN-317	Lee Pharma Limited	Plot No.: V, Phase-II, VSEZ, Duvvada, Sabbavaram (M), Visakhapatnam District, Andhra Pradesh, 530049, India	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng. * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh: thuốc vô trùng; Hóa/lý.	EU-GMP	OGYÉI/38395-4/2020	01-10-2020	01-10-2023	National Institute of Pharmacy and Nutrition (OGYEI), Hungary

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
81	2871	IN-366	Uni Medicolabs	Plot No. 21-22, Pharmacity, Selaqui. Distt. Dehradun-248011, Uttarakhand, India	* Thuốc vô trùng chứa kháng sinh nhóm Beta lactam: bột pha tiêm. * Thuốc không vô trùng: viên nén, viên nén bao phim, viên nang (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm penicillin và penem); siro khô chứa kháng sinh nhóm penicillin và penem; thuốc uống dạng lỏng.	WHO-GMP	26/1/Drug/148/2019/18453	22-09-2022	16-07-2025	Directorate General of Medical Health & Family Welfare, Dehradun, Uttarakhand, India
82	2872	IN-388	M/s Bal Pharma Limited., (Unit-IV)	Plot No. 1,2,3 & 69, Sector-4, IIE, SIDCUL, Pantnagar, Rudrapur Distt. Udham Singh Nagar, Uttarakhand (India)	* Thuốc không chứa kháng sinh beta lactam: Viên nén; Viên nang cứng; Thuốc dùng ngoài.	WHO-GMP	17P/1/97/2008	23-12-2021	21-12-2024	Directorate General of Medical Health & Family Welfare, Sahastradhara Road, Dehradun (Uttarakhand) INDIA
83	2873	IT-005	Lamp San Prospero SPA	Via Della Pace, 25/A-41030 San Prospero (MO), Italy	* Thuốc không vô trùng: thuốc bột, thuốc cốm; thuốc đặt; viên nén. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng * Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng; viên nang mềm; viên ngậm, thuốc bột, thuốc cốm, thuốc đặt; viên nén. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (thuốc không vô trùng), hóa/lý.	EU-GMP	IT/94/H/2023	06-06-2023	20-01-2026	Italian Medicines Agency (AIFA)
84	2874	IT-007	ACS Dobfar S.P.A	V.LE Addetta 2a/12 - 3/5-20067 Tribiano (MI), Italy (* Cách ghi khác: Viale Addetta 2a/12 - 3/5-20067 Tribiano (MI), Italy; hoặc Viale Addetta 2a/12-3/5, 20067 Tribiano, Milano, Italy)	* Bán thành phẩm sản xuất vô trùng: Bột đông khô cephalosporins; Bột hỗn hợp chứa Cephalosporins; Bột hỗn hợp chứa Carbapenems. * Xuất xưởng lô: thuốc sản xuất vô trùng. * Đóng gói thứ cấp; * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	IT/104/H/2022	06-07-2022	03-12-2024	Italian Medicines Agency (AIFA)
85	2875	IT-051	Italfarmaco S.P.A	Viale Fulvio Testi, 330-20126 Milano (MI) (hoặc 330 Milan - I-20126), Italy	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch/ dung dịch tiêm thể tích nhỏ chứa hormon và chất có hoạt tính hormon (không bao gồm hormon corticosteroid và hormon sinh dục). + Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch/ dung dịch tiêm thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; thuốc bột và thuốc cốm; viên nén. * Thuốc sinh học: Thuốc có nguồn gốc từ động vật (dung dịch thể tích nhỏ sản xuất vô trùng). * Xuất xưởng lô thuốc vô trùng. * Xuất xưởng lô thuốc không vô trùng. * Xuất xưởng lô thuốc sinh học: Thuốc có nguồn gốc từ động vật (dung dịch thể tích nhỏ sản xuất vô trùng). * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; viên nang mềm; thuốc bột; viên nén. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: vi sinh (vô trùng, không vô trùng); hóa học/ vật lý; sinh học (in vitro và LAL test).	EU-GMP	IT/212/H/2023	19-12-2023	28-06-2026	Italian Medicines Agency (AIFA)
86	2876	IT-081	Aesica Pharmaceuticals S.R.L	Via Praglia, 15-10044 Pianezza (TO), Italy	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng. * Xuất xưởng lô thuốc vô trùng tiết trùng cuối và không vô trùng * Đóng gói sơ cấp: viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, viên nén; * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: vi sinh vô trùng và không vô trùng, hóa học/ vật lý; sinh học.	EU-GMP	IT/162/H/2023	05-10-2023	30-06-2026	Italian Medicines Agency (AIFA)
87	2877	IT-088	Recordati Industria Chimica E Farmaceutica S.P.A	Via Matteo Civitali, 1-20148 Milano (MI), Italia	* Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; thuốc dùng ngoài dạng lỏng chứa corticosteroid; thuốc uống dạng lỏng chứa corticosteroid; thuốc bột; thuốc dạng bán rắn chứa corticosteroid; viên nén, viên nén bao phim. + Chứng nhận xuất xưởng * Thuốc dược liệu: viên nén. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: các dạng thuốc không vô trùng trên. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (Thuốc không vô trùng); Hóa học/vật lý; LAL test.	EU-GMP	IT/139/H/2023	29-08-2023	06-16-2026	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
88	2878	IT-090	Farmaceutici Formenti S.P.A	Via Di Vittorio, 2-21040 Origgio (VA), Italy	* Thuốc vô trùng: + Xuất xưởng. * Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén. + Xuất xưởng. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; thuốc uống dạng lỏng; viên nén. + Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa/Lý; Sinh học (LAL test).	EU-GMP	IT/236/H/2022	12-05-2022	15-09-2025	Italian Medicines Agency (AIFA)
89	2879	JP-002	Eisai Co., Ltd. Kawashima Plant	1 Kawashimatakehayamachi, Kakamigahara-shi, Gifu-ken, Japan	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Dayvigo 5mg	Japan-GMP	3451	21-10-2021	12-05-2026	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
90	2880	JP-002	Eisai Co., Ltd. Kawashima Plant	1 Kawashimatakehayamachi, Kakamigahara-shi, Gifu-ken, Japan	* Sản phẩm: Viên nén bao phim Dayvigo 10mg	Japan-GMP	3452	21-10-2021	12-05-2026	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
91	2881	JP-007	Nipro Pharma Corporation	5-7, Niida Aza Maedano, Odate-shi, Akita, 018-5751, Japan	* Sản phẩm: Ichiperazone inj 1g	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	3625	31-10-2018	23-12-2026	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
92	2882	JP-024	Nitto Medic Co., Ltd Yatsuo Plant	1-14-1, Yasuuchi, Yatsuo-machi, Toyama-city, Toyama, 939-2366, Japan	* Sản phẩm: Bimatoprost Ophthalmic Solution 0,03% MB	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	895	05-06-2020	20-05-2027	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
93	2883	JP-028	Nichi-Iko Pharmaceutical Co., Ltd. Toyama Plant 1	205-1, Shimoumezawa, Namerikawa-shi, Toyama, Japan	* Sản phẩm: Viên nén NIKP - Pitavastatin tablet 2mg.	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	1855	24-07-2023	23-08-2028	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
94	2884	JP-028	Nichi-Iko Pharmaceutical Co., Ltd. Toyama Plant 1	205-1, Shimoumezawa, Namerikawa-shi, Toyama, Japan	* Sản phẩm: Viên nén NIKP - Montelukast tablet 10mg	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	3186	27-10-2023	23-08-2028	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
95	2885	JP-028	Nichi-Iko Pharmaceutical Co., Ltd. Toyama Plant 1	205-1, Shimoumezawa, Namerikawa-shi, Toyama, Japan	* Sản phẩm: Viên nén nhai NIKP - Montelukast chewable tablet 5mg	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	3187	27-10-2023	23-08-2028	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
96	2886	JP-033	Nipro Pharma Corporation Ise Plant	647-240, Ureshinotengeji-cho, Matsusaka-shi, Mie, Japan	Dung dịch thuốc tiêm Radicut Inj. 30mg (Evadarone 30mg)	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	1528	04-07-2023	27-03-2028	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
97	2887	JP-039	Daito Pharmaceutical Co. Ltd. Factory	326 Yokamachi, Toyama-city, Toyama 939-8221, Japan	* Sản phẩm: - Viên nén bao phim Gefitinib 250mg. - Viên nén bao phim Anastrozole 1mg - Viên nén bao phim Letrozole 2.5mg - Pitavastatin Calcium Hydrate - Viên nén bao phim Pitavastatin Calcium 2mg	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	2755; 2756; 2757; 3036; 3035	16-10-2022	17-10-2024	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan

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	2888	JP-061	Wakamoto Pharmaceutical Co.,Ltd Sagami Ohi Factory	378 Kanate Aza Minami, Ohi-Machi Ashigarakami-gun, Kanagawa Prefecture, Japan	Sản xuất và đóng gói sơ cấp sản phẩm thuốc nhỏ mắt Levo JP Eye Drops 0.5%	Japan-GMP (tương đương EU-GMP)	3154	11-10-2022	30-06-2027	Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW), Japan
99	2889	KR-006	Samchungang Pharm. co., Ltd.	71, Jeyakgongdan 2-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc vô trùng: Dung dịch nhỏ mắt; Hỗn dịch nhỏ mắt. * Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Viên nén; Viên nén bao phim; Viên nén bao đường; Hỗn dịch xịt mũi. * Kiểm tra chất lượng: Hóa/Lý; Vi sinh (không vô trùng); Vô trùng.	PIC/S-GMP	2023-D1-1856	02-11-2023	10-08-2026	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Ministry of Food and Drug Safety, Korea
100	2890	KR-008	JW Shinyak Corporation	88-24 Sandan-ro, Pyeongtaek-si Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén; viên nang; thuốc bột; sirô khô. * Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; lotion, thuốc nhỏ tai; hỗn dịch xịt mũi. * Thuốc mỡ; thuốc kem; thuốc gel.	PIC/S-GMP	2023-D1-0603	06-04-2023	24-11-2025	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Ministry of Food and Drug Safety, Korea
101	2891	KR-010	Aju Pharm. Co., Ltd.	23 Sandan-ro 121beon-gil, Pyeongtaek-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không chứa kháng sinh nhóm Betalactam: thuốc tiêm; viên nén; viên nén bao phim; viên nang cứng; thuốc cốm; thuốc Sirô; * Thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: thuốc bột pha tiêm; viên nén; viên nén bao phim; viên nang cứng.	PIC/S-GMP	2023-D1-1067	26-06-2023	23-02-2026	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea
102	2892	KR-011	Samjin Pharmaceutical Co., Ltd.	52, Jeyakgongdan 1-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng rắn: Viên nén (viên nén, viên nén bao đường, viên nén bao phim), viên nang cứng. * Thuốc tiêm: Thuốc tiêm dung dịch; thuốc bột pha tiêm. * Thuốc uống dạng lỏng: sirô, hỗn dịch.	PIC/S-GMP	2023-D1-1179	19-07-2023	28-04-2025	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Ministry of Food and Drug Safety, Korea
103	2893	KR-034	Jeil Health Science Inc.	7 Cheongganggachang-ro, Baegam-myeon, Cheoin-gu, Yongin-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	(building B) Thuốc dán, thuốc đắp, thuốc thẩm qua da.	PIC/S-GMP	2023-D1-0615	06-04-2023	05-10-2025	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety, Korea
104	2894	KR-069	Kukje Pharma Co., Ltd.	47 Sanseong-ro, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: Viên nén bao phim; viên nén bao tan trong ruột; viên nén giải phóng kéo dài; viên nén (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); sirô (chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin); * Thuốc vô trùng chứa kháng sinh nhóm Cephalosporin: thuốc đông khô; thuốc bột pha tiêm.	PIC/S-GMP	2023-D1-0540	23-03-2023	09-06-2025	Gyeongin Regional Food and Drug Administration, Korea
105	2895	KR-079	Young Poong Pharmaceutical Co., Ltd.	333 Hambangmoe-ro, Namdong-gu, Incheon, Republic of Korea	* Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim; Viên nén đặt âm đạo; Viên nang cứng; Viên nang mềm.	PIC/S-GMP	2022-D1-1048	20-06-2022	15-03-2025	Gyeongin Regional Office of Food and Drug Safety - Ministry of Food and Drug Safety, Korea
106	2896	KR-116	Firson Co., Ltd.	47, Baekseokgongdan 1-ro, Seobuk-gu, Cheonan-si, Chungcheongnam-do, Republic of Korea	* Thuốc uống dạng lỏng: Syrup; Hỗn dịch uống. * Thuốc dạng lỏng dùng ngoài: Dung dịch dùng ngoài; Dầu xoa bóp (dạng lỏng, dạng bán rắn). * Thuốc thụt (dạng lỏng, dạng bán rắn). * Thuốc mỡ; gel.	PICS-GMP	2023-G1-1701	24-10-2023	15-06-2026	Daejeon Regional Office of Food and Drug Safety, Ministry of Food and Drug Safety, Korea
107	2897	MX-002	Boehringer Ingelheim Promeco S.A. de C.V.	Calle del Maíz No. 49, Barrio Xaltocan, C.P. 16090 Xochimilco, Ciudad de Mexico, Mexico	* Thuốc uống dạng rắn (viên nén, viên nén bao đường, viên nén bao phim).	PIC/S-GMP	203300CI110101	28-02-2020	22-07-2023	Federal Commission for the Protection Against Sanitary Risks (COFEPRIS)

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
108	2898	NL-015	Prothya Biosolutions Netherlands B.V.	Plesmanlaan 125, Amsterdam, 1066CX, Netherlands	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích lớn; thuốc đông khô; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc sinh học: Chế phẩm từ máu. * Đóng gói thứ cấp. * Xuất xưởng lô: Thuốc sản xuất vô trùng; thuốc sinh học (chế phẩm từ máu). * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng và không vô trùng); Hóa học/vật lý; Sinh học.	EU-GMP	NL/H 22/2031976 A	06-07-2022	05-11-2024	Health and Youth Care Inspectorate - Pharmaceutical Products, Netherlands
109	2899	PK-011	M/s. Nabiqasim Industries (Pvt.) Ltd	17/24, Korangi Industrial Area, Karachi, Pakistan	* Viên nén (non-betalactam); Viên nang (non-betalactam và cephalosporin); thuốc bột pha hỗn dịch (kháng sinh non-betalactam và cephalosporin), siro (không kháng sinh và kháng sinh); kem/mỡ/lotion (không kháng sinh, kháng sinh và steroids); liquid enema, sachet; gel và viên nén (hormon), bột đông khô pha tiêm	WHO-GMP	62/2022-DRAP (K)-66	28-05-2022	27-05-2022	Drug Regulatory Authority of Pakistan
110	2900	PL-009	Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne POLFA Spółka Akcyjna (* Tên tiếng Anh: Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A.)	ul. Karolkowa 22/24, 01-207 Warszawa, Poland (* Cách ghi địa chỉ tiếng anh: Karolkowa 22/24, 01-207 Warsaw, Poland)	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích nhỏ. + Chứng nhận lô. * Thuốc sản xuất không vô trùng: Chứng nhận lô. * Thuốc sinh học: + Thuốc chiết xuất từ người hoặc động vật. + Chứng nhận lô. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng.	EU-GMP	IWPS.405.45.2023.IP.1 WTC/0102_02_01/85	10-05-2023	10-02-2026	Chief Pharmaceutical Inspectorate (CPI), Poland
111	2901	PL-013	BIOFARM Sp. z o.o.	BIOFARM Sp. z o.o. ul. Walbrzyska 13, 60-198 Poznan, POLAND	* Thuốc không vô trùng: viên nén, viên nén bao phim; thuốc cốm. * Thuốc dược liệu.	EU-GMP	IWSF.405.13 2.2022.IP.1 WTC/0060_01_01/298	16-12-2022	16-09-2025	Chief Pharmaceutical Inspectorate, Poland
112	2902	PL-013	BIOFARM Sp. z o.o.	ul. Walbrzyska 13, 60-198 Poznan, POLAND	* Thuốc không vô trùng: thuốc uống dạng lỏng, viên nén; thuốc cốm. * Thuốc dược liệu. * Đóng gói sơ cấp: thuốc uống dạng lỏng, viên nén bao phim; thuốc cốm. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Hoá học/vật lý	EU-GMP	IWSF.405.13 2.2022.IP.1 WTC/0060_01_01/298	16-12-2022	16-09-2025	Chief Pharmaceutical Inspectorate, Poland
113	2903	PT-007	Bluepharma - Indústria Farmacêutica, S.A.	Sao Martinho do Bispo, Coimbra, 3045-016, Portugal (* Cách ghi khác: S. Martinho do Bispo, Coimbra, 3045-016, Portugal)	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa chất hoạt tính cao); Thuốc bột, thuốc cốm; Viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa chất hoạt tính cao). * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng (bao gồm cả thuốc chứa chất hoạt tính cao); Thuốc bột, thuốc cốm; Viên nén, viên nén bao phim (bao gồm cả thuốc chứa chất hoạt tính cao). * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (Không vô trùng); Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	F001/S1/MH/002/2023	16-03-2023	13-05-2025	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal
114	2904	PT-013	Laboratórios Basi-Indústria Farmacêutica, S.A.	Parque Industrial Manuel Lourenço Ferreira, Lotes 8, 15 e 16, Mortágua, 3450-232, Portugal	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Dung dịch thể tích nhỏ. + Thuốc tiệt trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn. * Xuất xưởng thuốc vô trùng; thuốc không vô trùng. * Đóng gói: + Đóng gói sơ cấp: thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc uống dạng lỏng; dạng bào chế bán rắn. + Đóng gói thứ cấp: viên nén và viên nang (viên nang cứng, viên nang mềm); sản phẩm vô trùng; thuốc đông khô * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (vô trùng; sản phẩm vô trùng; thuốc đông khô; không vô trùng); Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	F016/S1/MH/001/2023	09-01-2023	19-05-2025	National Authority of Medicines and Health Products (INFARMED), Portugal
115	2905	PT-020	Iberfar Industria Farmaceutica S.A.	Estrada Consiglieri Pedroso 123, Queluz De Baixo, Barcarena, 2734-501, Portugal	* Thuốc vô trùng: Xuất xưởng lô * Thuốc không vô trùng: + Viên nang cứng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc bột, thuốc cốm; Viên nén + Xuất xưởng lô * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; Thuốc dùng ngoài dạng lỏng; Thuốc uống dạng lỏng; Thuốc bột, thuốc cốm; Viên nén. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (thuốc không vô trùng); Hóa học/Vật lý.	EU-GMP	F008/S1/MH/003/2023	26-04-2023	22-07-2025	National Authority of Medicines and Health Products, Portugal

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
116	2906	RU-002	"Scientific Technological Pharmaceutical Firm "POLYSAN", Ltd. (Tên viết tắt "STPF "POLYSAN" Ltd.)	Lit. A, Building 2, 72 Salova Street, Saint Petersburg, Russia	* Thuốc vô trùng: Thuốc tiết trùng cuối: Dung dịch thể tích lớn; dung dịch thể tích nhỏ. * Thuốc không vô trùng: Viên nén, viên nén bao phim. * Sản phẩm được kiểm tra: Viên nén bao tan trong ruột Cytoflavin (Inosine + Nicotinamide + Riboflavin + Succinic acid); Dung dịch tiêm Cycloferon (Meglumine acridonacetate 125mg/mL); Viên nén bao tan trong ruột Cycloferon (Meglumine acridonacetate 150mg); Dung dịch tiêm Cytoflavin (Inosine + Nicotinamide + Riboflavin + Succinic acid); Dịch truyền Remaxol (Inosine + Meglumine + Methionine + Nicotinamide + Succinic acid); Dịch truyền 1.5% Reamberin (Meglumine sodium succinate); Dung dịch tiêm Ultravist (Iopromide 300mg iodine/mL, 370mg iodine/mL); Dung dịch tiêm Mexiprim (Ethylmethyl hydroxypyridine succinate 50mg/mL); Dịch truyền Moxifloxacin STADA (Moxifloxacin 1.6mg/mL); Viên nén bao phim Jakvinus (Tofacitinib 5mg); Viên nén bao phim Zivox (Linezolid 600mg); Dầu xoa Cycloferon (Meglumine acridonacetate 5%).	Russian-GMP (tương đương WHO-GMP)	GMP/EAEU/RU/00097-2021	15-10-2021	19-08-2024	Ministry of Industry and Trade of the Russian Federation
117	2907	SG-009	MSD International GmbH (Singapore Branch)	70 Tuas West Drive, Singapore 638414 (cách ghi khác: 70 Tuas West Drive, Singapore 638414, Singapore).	* Thuốc không vô trùng: Thuốc viên nén (đường uống).	PIC/S-GMP	MCGM2200483	25-11-2022	31-07-2025	Singapore Health Sciences Authority
118	2908	TH-012	The United Drug (1996) Co., Ltd.	208 Romklao Road, Minburi, Bangkok 10510, Thailand	* Thuốc không vô trùng: Viên nang cứng; Thuốc dạng lỏng dùng ngoài; Thuốc dạng lỏng dùng trong; Thuốc bột; Thuốc bán rắn; Viên nén, viên nén bao phim. * Xuất xưởng thuốc không vô trùng. * Đóng gói sơ cấp: Viên nang cứng; Thuốc dạng lỏng dùng ngoài; Thuốc dạng lỏng dùng trong; Thuốc bột; Thuốc bán rắn; Viên nén, viên nén bao phim. * Đóng gói thứ cấp. * Kiểm tra chất lượng: Vi sinh (không vô trùng); Hóa/Lý.	PIC/S-GMP	1-2-17-17-23-00990	06-02-2023	05-02-2026	Food and Drug Administration, Ministry of Public Health, Thailand
119	2909	TH-018	T.MAN PHARM COMPANY LIMITED	69 Soi Bangkhunthian 14, Samaedum, bangkhunthian, Bangkok 10150, Thailand	* Thuốc không vô trùng : Viên nang cứng, thuốc uống dạng lỏng, thuốc dùng ngoài dạng lỏng; thuốc bột; thuốc cốm; thuốc bán rắn (Kem, mỡ, gel); viên nén; viên nén bao phim; viên nén bao đường * Thuốc không vô trùng chứa kháng sinh Penicillin: Viên nang cứng; Thuốc bột, thuốc cốm; Viên nén, viên nén bao phim.	PIC/S-GMP	1-2-17-17-00069-00515	10-04-2020	01-07-2023	Food and Drug Administration Thailand
120	2910	TH-025	Global Biotech Products Co.Ltd	241 Gateway City Industrial Estate, Moo 7, Huasamrong, Plaengyao, Chachoengsao 24190, Thailand	* Sản phẩm sinh học + Vắc xin đại (thuốc đông khô pha tiêm); Vắc xin cúm (Hỗn dịch tiêm); Vắc xin Viêm não Nhật Bản (thuốc đông khô pha tiêm). + Xuất xưởng. * Kiểm tra chất lượng.	PIC/S-GMP	1-2-07-17-23-00009	03-02-2023	24-04-2025	Food and Drug Administration Thailand
121	2911	TW-003	Standard Chem. & Pharm. Co., Ltd.	No. 6-20, Tuku., Tuku Village, Sinying district, Tainan city 73055, Taiwan	* Thuốc vô trùng: + Thuốc sản xuất vô trùng: Hỗn dịch tiêm, dung dịch tiêm thể tích nhỏ, thuốc tiêm bột đông khô; Thuốc tiêm bột cephalosporin. + Thuốc tiết trùng cuối: Thuốc dạng lỏng thể tích nhỏ; Nước pha tiêm. * Thuốc không vô trùng: Dung dịch thuốc, viên nang, viên nén, viên nén bao phim, thuốc bột, thuốc cốm.	PIC/S-GMP	08487	24-02-2023	11-03-2025	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)
122	2912	TW-009	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 chứa chất độc tế bào: thuốc tiêm (dung dịch thể tích nhỏ sản xuất vô trùng và tiết trùng cuối); Liposome để tiêm (dung dịch thể tích nhỏ sản xuất vô trùng). + Dạng bào chế bán rắn của Thuốc không vô trùng: Viên nang.	PIC/S-GMP	08867	04-09-2023	30-09-2025	Taiwan Food and Drug Administration (TFDA)
123	2913	TW-026	Sinphar Pharmaceutical Co., Ltd.	No.84, 84-4, 84-6 and 84-7, Chung Shan Rd., and No.81, 95, 95-1, 100-6, 100-7, 100-9, 100-13, 100-15, 100-16, 103, and 136, Xinliao Rd., Chung Shan Village, Tung-Shan Township, Yilan County 269, Taiwan (R.O.C.)	* Thuốc không vô trùng: + Thuốc dạng lỏng: hỗn dịch, dung dịch. + Thuốc dạng bán rắn + Thuốc dạng rắn: Viên nén bao, viên nén, cốm, bột, viên nang cứng, viên nang mềm, thuốc đạn. + Các thuốc độc và nguy hiểm: - Hormon (thuốc không vô trùng: dạng bán rắn) - Thuốc độc tế bào: thuốc không vô trùng: viên nén bao, viên nang cứng	PIC/S-GMP	08189	21-10-2022	14-11-2024	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)

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
124	2914	US-013	Takeda Pharmaceutical Company Limited (* Tên cũ: Baxalta US Inc.)	25212, W. Il Route 120, Round Lake, Illinois (IL) 60073-9610, USA	* Sản xuất từ bán thành phẩm: Dung dịch tiêm Albumin (Human), USP, 20% Solution for infusion, Flexbumin 20%, 50 ml và 100ml single dose plastic containers	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	FEI: 3012385969 ; EI End: 15-09-2022	15-09-2022	31-12-2024	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
125	2915	US-045	Merck Sharp & Dohme LLC (Tên cũ: Merck Sharp & Dohme Corp.)	2778 South East Side Highway, Elkton, VA 22827, United States of America	Thuốc vô trùng: Bột pha tiêm truyền chứa kháng sinh Penem. * Sản phẩm: RECARBRIO®	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	Số FEI: 1112271	28-06-2019	31-12-2024	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
126	2916	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: ZB2E-3FNR CPP: 8HNP-PPU2	28-04-2023	31-12-2024	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
127	2917	US-051	Amgen Manufacturing Limited	Carr 31 Km 24.6, Juncos, Puerto Rico (PR), 00777, USA (* Cách ghi khác: 24.6 Carr 31, Juncos, PR 00777, USA)	* Thuốc sinh học sản xuất vô trùng đóng lọ và ống tiêm. Bao gồm sản phẩm: Xgeva (Denosumab) 120mg/1.7ml Single use vial, Repatha (evolocumab) 140 MG/1 ML Prefilled Autoinjector – bản điện tử tra cứu được trên website US FDA; bản hợp pháp hóa lãnh sự CPP các sản phẩm: Mvasi (Bevacizumab-Awwb 100 mg/4 ml, Bevacizumab-Awwb 400mg/16ml) Single dose vial for injection (Đóng gói, dán nhãn, xuất xưởng), Amgevita (adalimumab 20mg/0.4ml; adalimumab 40mg/0.8ml) Single use Prefilled syringe for injection, Amgevita (adalimumab 40mg/0.8ml) Prefilled Autoinjector; Neupogen (Filgrastim) Single prefilled syringe; Neulasta (PegFilgrastim) Single dose prefilled syringe for injection; Prolia (Denosumab) Single use prefilled syringe (Tên thương mại tại Việt Nam: CORORA); Kanjinti (Trastuzumab-Anns 150mg, Trastuzumab-Anns 420mg) Vial for injection, Single dose vial (Đóng gói thứ cấp và xuất xưởng).	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	FEI: 1000110364 ; EI end: 05-07-2023	05-07-2023	31-12-2024	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
128	2918	US-065	SpecGx LLC	172 Railroad Avenue, P.O. Box P, Hobart, New York (NY) 13788 United States (USA)	Thuốc viên nén giải phóng chậm, viên nén giải phóng có kiểm soát, thuốc uống dạng lỏng.	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	FEI: 1317295 EI end: 13/03/2020	13-03-2020	31-12-2024	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
129	2919	US-072	Merck Sharp & Dohme LLC (Tên cũ: Merck Sharp & Dohme Corp.)	5325 Old Oxford Road, Durham, North Carolina (NC), 27712, United State (USA)	* Sản xuất (không bao gồm sản xuất bán thành phẩm) và đóng gói cấp 1 thành phẩm vắc xin đông khô M-M-R II (Measles, Mumps and Rubella Virus Vaccine Live) ☒	U.S. cGMP (tương đương EU-GMP)	FEI: 3006525584 ; EI end: 16-04-2021; CPP: PPRC-NWTX WHO	16-04-2021	31/12/2024	United States Food and Drug Administration (U.S. FDA)
130	2920	UY-001	Iclos Uruguay S.A.	Bulevar (Br.) Artigas 3896, Montevideo, Republic of Uruguay	* Thuốc dạng rắn không vô trùng chứa hoạt chất ức chế miễn dịch và kim tế bào: Viên nén, viên nang. * Thuốc sinh học và công nghệ sinh học dạng syring đóng sẵn. ☒	WHO-GMP	Serie A 335207☒ Ref.5385/2021	18-11-2022	15-07-2024	Cơ quan quản lý Uruguay
131	2921	TW-015	U Chu Pharmaceutical Co., Ltd.	(32473) No. 17-1 Chih Lan Vil., Shin Wu dist., Tao Yuan city, Taiwan, R.O.C. (* Cách viết khác: No. 17-1 Chih Lan Vil., Shin Wu dist., Tao Yuan city, Taiwan, R.O.C.)	* Thuốc không vô trùng: Dung dịch thuốc; Thuốc dạng bán rắn (thuốc mỡ, kem); viên nén bao phim, viên nén; thuốc bột, thuốc cốm; viên nang chứa pallet; viên nang mềm, viên nang cứng.	PIC/S-GMP	6534	03-09-2020	14-10-2023	Ministry of Health and Welfare, Republic of China (Taiwan)