

**BỘ Y TẾ  
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

Số: 9735/QLD-CL

V/v công bố cơ sở sản xuất thuốc  
đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP và EU-

**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM**

**Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**

*Hà Nội, ngày 10 tháng 6 năm 2016*

SỞ Y TẾ QUẢNG BÌNH

**ĐẾN**

Số: 3622 GMP (Đợt 41)

Ngày: 27/6/2016

Chuyên:.....

Lưu hồ sơ số:.....

Kính gửi: Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương.

Triển khai Thông tư liên tịch số 01/2012/TTLT-BYT-BTC ngày 19/01/2012 của liên Bộ Y tế - Bộ Tài chính hướng dẫn đầu thầu mua thuốc trong các cơ sở y tế;

Thực hiện Thông tư số 36/2013/TTLT-BYT-BTC ngày 11/11/2013 của liên Bộ Y tế-Bộ Tài chính sửa đổi, bổ sung một số điều của Thông tư liên tịch số 01/2012/TTLT-BYT-BTC ngày 19/01/2012 của liên Bộ Y tế-Bộ Tài chính hướng dẫn đầu thầu mua thuốc trong các cơ sở y tế và Thông tư số 37/2013/TT-BYT ngày 11/11/2013 của Bộ Y tế hướng dẫn lập Hồ sơ mời thầu mua thuốc trong các cơ sở y tế.

Cục Quản lý Dược thông báo:

1. Công bố Danh sách cơ sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S - GMP và EU - GMP (Đợt 41).

2. Rút tên ra khỏi Danh sách cơ sở sản xuất đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP và EU-GMP đối với các cơ sở sản xuất có Giấy chứng nhận GMP đã hết hiệu lực quá 03 tháng (Giấy chứng nhận GMP hết hiệu lực kể từ ngày 07/03/2016 trở về trước, và cho tới ngày 07/06/2016 cơ sở sản xuất chưa tiến hành nộp lại giấy chứng nhận mới).

3. Điều chỉnh nội dung sau khi thẩm định hồ sơ bổ sung của công ty:

- Công ty Daihan pharm. Co., Ltd (Công bố Đợt 31 STT 16): Điều chỉnh phạm vi chứng nhận thành "thuốc bột pha tiêm chứa nhóm Cephalosporin".

- Công ty Pfizer Ireland Pharmaceuticals (Công bố Đợt 40 STT 22): Điều chỉnh phạm vi chứng nhận thành "Thuốc không vô trùng bao gồm cả thuốc chứa chất có hoạt tính học môn: Viên nang cứng; viên nén".

- Công ty Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A. (Công bố Đợt 29 STT 43): Điều chỉnh phạm vi chứng nhận thành "Dung dịch thể tích nhỏ, hỗn dịch thuốc nhỏ mắt, thuốc tiêm nhũ tương; Dung dịch thể tích lớn".

- Công ty Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Công bố Đợt 38, STT 16): Điều chỉnh tên sản phẩm thành "Daigaku"..

- Công ty Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Công bố Đợt 38, STT 17): Điều chỉnh tên sản phẩm thành "Sanlein 0,3 (purified sodium hyaluronate 3 mg/ml)".

- Công ty Santen Pharmaceutical Co., Ltd (Công bố Đợt 38, STT18): Điều chỉnh tên sản phẩm thành "Oflovid (ofloxacin 3 mg/ml)".

- Công ty Janssen Cilag S.P.A. (Công bố Đợt 40 STT 11): Điều chỉnh phạm vi công bố thành "Viên nén".

- Công ty F.Hoffmann - La Roche Ltd. (Công bố Đợt 33, STT 57): Điều chỉnh tên công ty thành "F.Hoffmann - La Roche Ltd.".

- Công ty Sanofi-Aventis Deutschland GmbH (Công bố Đợt 35 STT 25): Bổ sung phạm vi chứng nhận cho 02 sản phẩm Tavanic hàm lượng 250mg và 500mg.

- Công ty Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato Factory (Công bố Đợt 37 STT 16, 17): Điều chỉnh hiệu lực chứng nhận đến ngày 25/4/2019.

- Công ty Pharmaceutical Works Polpharma S.A (Công bố Đợt 33 STT 27): Điều chỉnh phạm vi chứng nhận thành "Dung dịch thuốc tiêm thể tích lớn, Dung dịch thuốc tiêm thể tích nhỏ".

- Công ty Sanofi-Aventis Deutschland GmbH (Công bố Đợt 40, STT 26): Điều chỉnh địa chỉ thành "Industriepark Höchst, Brüningstraße 50, D-65926 Frankfurt am Main, Germany."

- Công ty Sanofi Winthrop Industrie - Compiègne (Công bố Đợt 39, STT 01): Điều chỉnh phạm vi chứng nhận thành "+ Viên nén (bao gồm cả hoạt chất thường và chất có hoạt tính hormon corticosteroid, kháng sinh  $\beta$ -lactam); + Viên nén bao phim (bao gồm cả hoạt chất thường và kháng sinh beta lactam); + Viên nhai; + Viên sủi chứa chất có hoạt tính hormon corticosteroid; + Bột pha dung dịch uống; + Bột pha hỗn dịch uống chứa kháng sinh  $\beta$ -lactam."

- Công ty Glaxo Wellcome S.A (Công bố Đợt 23 STT 15): Điều chỉnh địa chỉ cơ sở sản xuất.

- Công ty Xepa-Soul Pattinson (M) Sdn Bhd (Công bố Đợt 28 STT 56): Điều chỉnh phạm vi của viên nén, viên nang, thuốc bột pha hỗn dịch thành "bao gồm cả kháng sinh nhóm Penicillin, Cephalosporin".

- Công ty Astellas Pharma tech Co., Ltd (Toyama Technology Center) (Công bố Đợt 29 STT 21, 22): Điều chỉnh tên cơ sở thành "Astellas Pharma tech Co., Ltd (Toyama Technology Center)", địa chỉ thành "2-178 Kojin-machi, Toyama City, Toyama 930-0809, Japan".

- Công ty Les Laboratoires Servier Industrie (Công bố Đợt 40 STT 17): Bổ sung phạm vi chứng nhận "Viên nén bao phim, viên nén bao đường".

Danh sách cập nhật cơ sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP và EU-GMP tổng hợp từ đợt 1 đến Đợt 41 được đăng tải trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược - Địa chỉ: <http://www.dav.gov.vn> - Mục Quản lý giá thuốc/TT về đầu thầu thuốc).

Cục Quản lý Dược công bố Danh sách cơ sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP, EU-GMP theo định dạng Excel và PDF để các cơ sở xét thầu thuận lợi trong tra cứu. Trong đó, danh sách dưới dạng PDF được coi là căn cứ để xem xét cuối cùng.

4. Trong trường hợp cơ sở sản xuất có tên đồng thời trong "Danh sách cơ

sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP, EU-GMP”; và “Danh sách hồ sơ đề nghị công bố cơ sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP, EU-GMP không đạt yêu cầu”, “Danh sách hồ sơ đề nghị công bố cơ sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP, EU-GMP phải bổ sung giải trình” thì cơ sở sản xuất đáp ứng các yêu cầu đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP, EU-GMP với phạm vi chứng nhận được công bố tại Danh sách cập nhật cơ sở sản xuất thuốc đạt tiêu chuẩn PIC/S-GMP và EU-GMP.

Sở Y tế các tỉnh thành phố trực thuộc Trung ương chịu trách nhiệm thông báo thông tin trên với các cơ sở y tế trên địa bàn để các cơ sở thực hiện công tác đấu thầu thuốc theo đúng quy định.

Cục Quản lý Dược thông báo để các đơn vị biết và thực hiện./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- CT. Trương Quốc Cường (để b/c);
- Cục Quân Y - Bộ quốc phòng;
- Cục Y tế - Bộ Công an;
- Cục Y tế - Bộ Giao thông vận tải;
- Các bệnh viện trực thuộc Bộ Y tế;
- Website Cục Quản lý Dược;
- Lưu: VT, CL (2b).

**KT. CỤC TRƯỞNG  
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



**Nguyễn Tất Đạt**