CỘNG HOÀ XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Số: $\sqrt{\text{QĐ-QLD}}$

Hà Nội, ngày tháng năm 2023 08 11

QUYẾT ĐỊNH

Về việc ban hành Danh mục 32 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 191.1

CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Căn cứ Luật Dược số 105/2016/QH13 ngày 06/4/2016;

Căn cứ Nghị định số 95/2022/NĐ-CP ngày 15/11/2022 của Chính phủ quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Bộ Y tế;

Căn cứ Quyết định số 1969/QĐ-BYT ngày 26/4/2023 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Cục Quản lý Dược thuộc Bô Y tế;

Căn cứ Thông tư số 08/2022/TT-BYT ngày 05/09/2022 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc;

Căn cứ kết luận của Hội đồng tư vấn cấp giấy đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc - Bộ Y tế;

Theo đề nghị của Trưởng phòng Đăng ký thuốc, Cục Quản lý Dược.

QUYẾT ĐỊNH:

Điều 1. Ban hành kèm theo Quyết định này danh mục 32 thuốc sản xuất trong nước được cấp giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 191.1, cụ thể:

- 1. Danh mục 22 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành hiệu lực 05 năm (Phụ lục I kèm theo).
- 2. Danh mục 10 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành hiệu lực 03 năm (Phụ lục II kèm theo).

Điều 2. Cơ sở sản xuất và cơ sở đăng ký thuốc có trách nhiệm:

- 1. Sản xuất thuốc theo đúng các hồ sơ, tài liệu đã đăng ký với Bộ Y tế và phải in số đăng ký được Bộ Y tế Việt Nam cấp lên nhãn thuốc.
- 2. Chỉ được sản xuất, đưa ra lưu hành các thuốc kiểm soát đặc biệt khi có Giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược phạm vi kinh doanh thuốc phải kiểm soát đặc biệt phù hợp với phạm vi hoạt động của cơ sở đáp ứng quy định tại khoản 5 Điều 143 Nghị định số 54/2017/NĐ-CP ngày 08/5/2017 của Chính phủ quy định chi tiết một số điều và biện pháp thi hành Luật Dược.
- 3. Thực hiện việc cập nhật tiêu chuẩn chất lượng của thuốc theo quy định tại Thông tư số 11/2018/TT-BYT ngày 04/5/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về chất lượng thuốc, nguyên liệu làm thuốc.
- 4. Thuốc được gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Quyết định này nhưng chưa nộp hồ sơ cập nhật nội dung nhãn thuốc, tờ hướng dẫn sử dụng thuốc theo quy định của Thông tư 01/2018/TT-BYT ngày 18/01/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế thì phải thực hiện cập nhật theo quy định tại điểm b Khoản 1 Điều 37 Thông tư số 01/2018/TT-BYT trong thời hạn 12 tháng kể từ ngày được gia hạn giấy đăng ký lưu hành.
- 5. Sau 12 tháng kể từ ngày ký ban hành Quyết định này, các thuốc được gia hạn giấy đăng ký lưu hành theo Quyết định này có thay đổi về nội dung hành chính (bao gồm cả mẫu nhãn và tờ hướng dẫn sử dụng thuốc) phải sản xuất và lưu hành với các nội dung đã được phê duyệt thay đổi trong hồ sơ gia hạn.

- 6. Cơ sở đăng ký thuốc phải bảo đảm duy trì điều kiện hoạt động trong thời gian hiệu lực của giấy đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc. Trong trường hợp không còn đáp ứng đủ điều kiện hoạt động, cơ sở đăng ký phải có trách nhiệm thực hiện thay đổi cơ sở đăng ký theo quy định tại Thông tư số 08/2022/TT-BYT trong thời hạn 30 ngày kể từ ngày cơ sở đăng ký không còn đủ điều kiện hoạt động.
- 7. Cơ sở sản xuất thuốc phải bảo đảm các điều kiện hoạt động của cơ sở sản xuất trong thời hạn hiệu lực của giấy đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc.
- 8. Các thuốc được gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Quyết định này được tiếp tục sử dụng số đăng ký đã cấp trước khi gia hạn trong thời hạn tối đa 12 tháng kể từ ngày được cấp số đăng ký gia hạn theo quy định tại Phụ lục VI ban hành kèm theo Thông tư số 08/2022/TT-BYT.
- 9. Phối hợp với các cơ sở điều trị để thực hiện theo đúng các quy định hiện hành về thuốc kê đơn, theo dõi an toàn, hiệu quả, tác dụng không mong muốn của thuốc trên người Việt Nam và tổng hợp, báo cáo theo quy định tại Điều 5 Thông tư số 08/2022/TT-BYT đối với các thuốc trong Phụ lục II ban hành kèm theo Quyết định này.
 - Điều 3. Quyết định này có hiệu lực kể từ ngày ký ban hành.
- Điều 4. Giám đốc Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương và Giám đốc cơ sở sản xuất và cơ sở đăng ký có thuốc tại Điều 1 chịu trách nhiệm thi hành Quyết định này./.

Nơi nhân:

- Như Điều 4;
- BT. Đào Hồng Lan (để b/c);
- TT. Đỗ Xuân Tuyên (để b/c);
- Cục Quân y Bộ Quốc phòng, Cục Y tế Bộ Công an;
- Cục Y tế GTVT Bộ Giao thông vận tải;
- Tổng Cục Hải quan Bộ Tài chính;
- Bảo hiểm xã hội Việt Nam;
- Bộ Y tế: Vụ PC, Cục QLYDCT, Cục QLKCB, Thanh tra Bộ, Văn phòng HĐTV cấp GĐKLH thuốc, NLLT;
- Viện KN thuốc TƯ, Viện KN thuốc TP. HCM;
- Tổng Công ty Dược Việt Nam Công ty CP;
- Các Bệnh viện, Viện có giường bệnh trực thuộc Bô Y tế;
- Trung tâm mua sắm tập trung thuốc quốc gia;
- Cuc QLD: P.QLKDD, P.QLCLT, P.PCHN, P.QLGT; Website;

- Lưu: VT, ĐKT (T) (02b).

Vũ Tuấn Cường

CUC TRƯỚNG

Phụ lục I DANH MỤC 22 THUỐC SẢN XUẤT TRONG NƯỚC ĐƯỢC GIA HẠN GIẤY ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH TẠI VIỆT NAM HIỆU LỰC 05 NĂM - ĐỢT 191.1

STT	Tên thuốc	Hoạt chất chính - Hàm lượng	Dạng bào (chế	Quy cách đóng gói	Tiêu chuẩn	Tuổi thọ (tháng)	Số đăng ký gia hạn (Số đăng ký đã cấp)	Số lần gia hạn
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)

- 1. Cơ sở đăng ký: Công Ty Cổ Phần Dược Đại Nam (Địa chỉ: 270A Lý Thường Kiệt, phường 14, quận 10, TP. Hồ Chí Minh, Việt Nam)
- 1.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược Enlie (Địa chỉ: Đường NA6, KCN Mỹ Phước 2, phường Mỹ Phước, thị xã Bến Cát, Bình Dương, Việt Nam)

1	Becacyte	Valganciclovir	Viên nén	Hộp 2 vỉ x 10	NSX	36	893114465323	01
		(dưới dạng	bao phim	Viên			(VD3-80-20)	
		Valganciclovir						
		hydroclorid)						
		450mg						

- 2. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần Dược VTYT Thanh Hóa (Địa chỉ: Số 232 Trần Phú, phường Lam Sơn, thành phố Thanh Hóa, tỉnh Thanh Hóa, Việt Nam)
- 2.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược VTYT Thanh Hóa (Địa chỉ: Số 04 đường Quang Trung, phường Ngọc Trạo, thành phố Thanh Hóa, tỉnh Thanh Hóa, Việt Nam)

2	Diclothepharm	Diclofenac natri	Viên nén	Hộp 10 vỉ x 10	DĐVN	36	893110465423	01
		50mg	bao tan	viên; Hộp 50 vỉ	IV		(VD-18036-12)	
			trong ruột	x 10 viên; Hộp				
				100 vỉ x 10 viên				
		2		0	3	6	8	

- 3. Cơ sở đăng ký: Công ty Cổ phần Dược Hậu Giang (Địa chỉ: 288 Bis, Nguyễn Văn Cừ, phường An Hòa, quận Ninh Kiều, thành phố Cần Thơ, Việt Nam)
- 3.1. Cơ sở sản xuất: Công ty Cổ phần Dược Hậu Giang Chi nhánh nhà máy dược phẩm DHG tại Hậu Giang (Địa chỉ: Lô B2 B3, Khu công nghiệp Tân Phú Thạnh Giai đoạn 1, xã Tân Phú Thạnh, huyện Châu Thành A, tỉnh Hậu Giang, Việt Nam)

ľ	3	Tenofovir 300	Tenofovir	Viên nén	Hộp 3 vỉ x 10	NSX	24	893110465523	01
			disoproxil fumarat	bao phim	viên			(QLĐB-743-19)	
			(tương đương	_					
			Tenofovir 136mg)						
			300mg						
			_						

Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần được phẩm Agimexpharm (Địa chỉ: 27 Nguyễn Thái Học, Phường Mỹ Bình, Thành phố Long Xuyên, Tỉnh An Giang, Việt Nam)

Cơ sở sản xuất: Chi nhánh công ty cổ phần dược phẩm Agimexpharm- Nhà máy sản xuất dược phẩm Agimexpharm (Địa chỉ: Đường Vũ Trọng Phụng, Khóm Thạnh An, P. Mỹ Thới, TP. Long Xuyên, Tỉnh An Giang, Việt Nam)

i d	4	Agifovir-F	Tenofovir	Viên nén	Hộp 3 vỉ x 10	NSX	24	893110465623	01
			disoproxil fumarat	bao phim	viên; Hộp10 vỉ x			(QLĐB-744-19)	
			300mg, Lamivudin	_	10 viên				
			300mg, Efavirenz						
			600mg						

- 4. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi (Địa chỉ: Lô B14-3,4, đường N13, khu công nghiệp Đông Nam, xã Hòa Phú, huyện Củ Chi, thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)
- 4.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi (Cơ sở đóng gói thứ cấp) (Địa chỉ: Lô B14-3,4, đường N13, khu A15công nghiệp Đông Nam, xã Hòa Phú, huyện Củ Chi, thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam); Cơ sở sản xuất và đóng gới sơ cấp: CCL Pharmaceuticals (Pvt.) Ltd (Địa chỉ: 62 Industrial Estate, Kot Lakhpat, Lahore, Pakistan)

STT	Tên thuốc	Hoạt chất chính - Hàm lượng	Dạng bào chế	Quy cách đóng gói	Tiêu chuẩn	Tuổi thọ (tháng)	Số đăng ký gia hạn (Số đăng ký	Số lần gia hạn
							đã cấp)	
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)
5	Glimet 500mg/2.5 tablets	Metformin hydrochloride 500mg; Glibenclamide 2,5mg	Viên nén bao phim	Hộp 3 vỉ x 10 viên	NSX	36	893110465723 (DG3-3-20)	01
6	Pit-Stat Tablet 1 mg	Pitavastatin (dưới dạng Pitavastatin calcium 1,04mg) 1mg	Viên nén bao phim	Hộp 1 vỉ x 10 viên	NSX	24	893110465823 (DG3-1-20)	01
7	Pit-Stat Tablet 2 mg	Pitavastatin (dưới dạng Pitavastatin calcium) 2mg	Viên nén bao phim	Hộp 1 vỉ x 10 viên	NSX NSX	24	893110465923 (DG3-2-20)	01
8	Sita-Met Tablets 50/1000	Sitagliptin (dưới dạng Sitagliptin phosphat monohydrat) 50mg; Metformin hydrochloride 1000mg	Viên nén bao phim	Hộp 2 vỉ x 07 viên	Nox	24	893110466023 (DG3-4-20)	01

- 5. Cơ sở đăng ký: Công ty Cổ phần Dược phẩm An Thiên (Địa chỉ: 314 Bông Sao, phường 5, quận 8, Tp.Hồ Chí Minh, Việt Nam)
- 5.1. Cơ sở sản xuất: Công ty Cổ phần Dược phẩm An Thiên (Địa chỉ: Lô C16, Đường số 9, khu công nghiệp Hiệp Phước, Huyện Nhà Bè, Thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)

9	Atibutrex	Mỗi lọ 40 ml chứa	Dung dịch	Hộp 1 lọ × 40	NSX	24	893110466123	01
		Dobutamin	đậm đặc để	ml; Hộp 3 lọ ×			(VD-26752-17)	
		(dưới dạng	pha tiêm	40 ml; Hộp 5 lọ				
		Dobutamin HCl)	truyền	× 40 ml				
		500mg						

- 6. Cơ sở đăng ký: Công ty Cổ phần Dược phẩm Generic (Địa chỉ: Cụm 9, xã Duyên Thái, Huyện Thường Tín, Thành phố Hà Nội, Việt Nam)
- 6.1. Cơ sở sản xuất: Chi nhánh Công ty cổ phần được phẩm Trường Thọ (Địa chỉ: Lô M1, đường N3, khu công nghiệp Hòa Xá, xã Lộc Hòa, thành phố Nam Định, tỉnh Nam Định, Việt Nam)

	10	Fedestar 80	Febuxostat 80mg	Viên nén	Hộp 3 vỉ x 10	NSX	36	893110466223	01
				bao phim	viên; Hộp 10 vỉ			(VD3-45-20)	
L					x 10 viên	0			

- 7. Cơ sở đăng ký: Công ty Cổ phần Dược phẩm Me Di Sun (Địa chỉ: Số 521, Khu phố An Lợi, Phường Hòa Lợi, Thị xã Bến Cát, Tỉnh Bình Dương, Việt Nam)
- 7.1. Cơ sở sản xuất: Công ty Cổ phần Dược phẩm Me Di Sun (Địa chỉ: Số 521, Khu phố An Lợi, Phường Hòa Lợi, Thị xã Bến Cát, Tỉnh Bình Dương, Việt Nam)

11	Foribat 80		Hộp 3 vỉ x 10	NSX	36	893110466323	01
		1 1	viên; Lọ 100 viên			(QLDB-703-18)	

- 8. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần dược phẩm Trung Nam (Địa chỉ: 42/5 Nguyễn Đình Khơi, Phường 4, Quận Tân Bình, Thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)
- 8.1. Cơ sở sản xuất: Chi nhánh công ty cổ phần được phẩm Agimexpharm- Nhà máy sản xuất được phẩm Agimexpharm (Địa chỉ: Đường Vũ Trọng Phụng, Khóm Thạnh An, P. Mỹ Thới, TP. Long Xuyên, Tỉnh An Giang, Việt Nam)

12	Mifrednor 200	Mifepriston 200mg	Viên nén	Hộp 1 vỉ x 1	NSX	36	893110466423	01
				viên			(QLDB-373-13)	

STT	Tên thuốc	Hoạt chất chính -	Dạng bào (Quy cách đóng	Tiêu	Tuổi thọ	Số đăng ký	Số lần
		Hàm lượng	chế	gói	chuẩn	(tháng)	gia hạn (Số đăng ký đã cấp)	gia hạn
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)
13	Posinight	Levonorgestrel 0,75mg	Viên nén	Hộp 1 vỉ x 2 viên	NSX	36	893100466523 (QLĐB-374-13)	01

- 9. Cơ sở đăng ký: Công ty Cổ phần Pymepharco (Địa chỉ: 166-170 Nguyễn Huệ, thành phố Tuy Hòa, tỉnh Phú Yên, Việt Nam)
- 9.1. Cơ sở sản xuất: Công ty Cổ phần Pymepharco (Địa chỉ: 166-170 Nguyễn Huệ, thành phố Tuy Hòa, tỉnh Phú Yên, Việt Nam)

14	Soravir	Sofosbuvir 400mg	l	Hộp 4 vỉ, 7 viên;	NSX	36	893110466623	01
			bao phim	Hộp 3 vỉ, 10			(QLDB-725-18)	
				viên				
-		2		9	NSX	36		-01
15	Leravir	Sofosbuvir 400mg;	Viên nén	Hộp 3 vỉ x 10	NOA	30	893110466723	01
		Ledipasvir:	bao phim	viên; Hộp 4 vỉ x			(QLĐB-777-19)	
		copovidone (1:1)	_	7 viên				
		tương ứng						
		ledipasvir 90mg						

- 10. Cơ sở đăng ký: Công ty Cổ phần S.P.M (Địa chỉ: Lô số 51, Khu Công Nghiệp Tân Tạo, Đường Số 2, Phường Tân Tạo A, Quận Bình Tân, thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)
- 10.1. Cơ sở sản xuất: Công ty Cổ phần S.P.M (Địa chỉ: Lô số 51, Khu Công Nghiệp Tân Tạo, Đường Số 2, Phường Tân Tạo A, Quận Bình Tân, thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)

16	Mizinvir	Entecavir (dưới dạng Entecavir monohydrate) 0,5mg	Viên nén bao phim	Hộp 3 vỉ x 10 viên	NSX	36	893114466823 (QLĐB-748-19)	01
17	Pentovas	Tenofovir alafenamid (tương đương với 28mg tenofovir alafenamid fumarat) 25mg	Viên nén bao phim	Hộp 3 ví x 10 viên, ví Alu- Alu; Hộp 3 ví x 10 viên, Ép ví Alu-PVC; Hộp 1 Chai x 30 viên	NSX	24	893110466923 (VD3-89-20)	01

- 11. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần thiết bị y tế và dược phẩm Hồng Phúc (Địa chỉ: Số 8 Phố Hồng Phúc, phường Nguyễn trung Trực, Q. Ba Đình, TP. Hà Nội, Việt Nam)
- 11.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm Sao Kim (Địa chỉ: Khu công nghiệp Quang Minh, thị trấn Quang Minh, huyện Mê Linh, thành phố Hà Nội, Việt Nam)

18	Epalrest	Epalrestat 50mg	Viên nén	Hộp 2 vỉ x 14	NSX	36	893110467023	01
			bao phim	viên			(QLĐB-678-18)	

- 12. Cơ sở đăng ký: Công ty Cổ phần Dược phẩm Đạt Vi Phú (Địa chỉ: Lô M7A, Đường D17, Khu Công nghiệp Mỹ Phước 1, Phường Thới Hòa, Thị xã Bến Cát, Tỉnh Bình Dương, Việt Nam., Việt Nam)
- 12.1. Cơ sở sản xuất: Công ty Cổ phần Dược phẩm Đạt Vi Phú (Địa chỉ: Lô M7A, Đường D17, Khu Công nghiệp Mỹ Phước 1, Phường Thới Hòa, Thị xã Bến Cát, Tỉnh Bình Dương, Việt Nam., Việt Nam)

19	Davibest		I	Hộp 3 vỉ x 10 viên	NSX	36	893110467123 (QLĐB-628-17)	01
20	Halcort-6	Deflazacort 6mg		Hộp 3 vỉ x 10 viên; Hộp 10 vỉ x 10 viên	NSX	36	893110467223 (QLDB-606-17)	01

STT	Tên thuốc	Hoạt chất chính - Hàm lượng	Dạng bào chế	Quy cách đóng gói	Tiêu chuẩn	Tuổi thọ (tháng)	Số đăng ký gia hạn (Số đăng ký đã cấp)	Số lần gia hạn
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)

- 13. Cơ sở đăng ký: Công ty TNHH BRV Healthcare (Địa chỉ: Khu A, Số 18, Đường số 09, Ấp 2A, Xã Tân Thạnh Tây, Huyện Củ Chi, Thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)
- 13.1. Cơ sở sản xuất: Công ty TNHH BRV Healthcare (Địa chỉ: Khu A, Số 18, Đường số 09, Ấp 2A, Xã Tân Thạnh Tây, Huyện Củ Chi, Thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)

21	Asmenide 1.0	Entecavir (dưới	Viên nén	Hộp 3 vỉ x 10	NSX	36	893114467323	01
		dang entercavir	bao phim	viên			(QLDB-803-19)	
		monohydrate) 1mg						

- 14. Cơ sở đăng ký: Công ty Cổ phần Dược Trang thiết bị y tế Bình Định (BIDIPHAR) (Địa chỉ: 498 Nguyễn Thái Học, phường Quang Trung, thành phố Quy Nhơn, tỉnh Bình Định, Việt Nam)
- 14.1. Cơ sở sản xuất: Công ty Cổ phần Dược Trang thiết bị y tế Bình Định (BIDIPHAR) (Địa chỉ nhà máy: Chi nhánh Công ty cổ phần Dược- Trang thiết bị y tế Bình Định (Bidiphar) Nhà máy công nghệ cao Nhơn Hội: Lô A3.01-A3.02-A3.03, khu A Khu kinh tế Nhơn Hội, xã Nhơn Hội, thành phố Quy Nhơn, tỉnh Bình Định, Việt Nam.)

22	Oxaliplatin	Oxaliplatin 150mg/30ml	Dung dịch tiêm pha	Hộp 01 lọ 30ml	USP41	24	893114467423 (QLĐB-614-17)	01
			truyền tĩnh mạch				(QEBB 011 17)	

Ghi chú:

- 1. Cách ghi tiêu chuẩn chất lượng thuốc tại cột (6):
- Nhà sản xuất (NSX), Tiêu chuẩn nhà sản xuất (TCNSX), Tiêu chuẩn cơ sở (TCCS), In-house có ý nghĩa tương đương nhau, là tiêu chuẩn chất lượng thuốc do cơ sở sản xuất xây dựng và đều có thể được ghi trên nhãn thuốc.
- '- Cách viết tắt các tiêu chuẩn chất lượng dược điển: Dược điển Việt Nam (DĐVN), Dược điển Anh (BP), Dược điển Mỹ (USP), Dược điển Nhật Bản (JP), Dược điển Trung Quốc (CP), Dược điển Châu âu (EP), Dược điển Quốc tế (IP)...
- 2. Số đăng ký tại cột (8):
- Số đăng ký gia hạn là số đăng ký được cấp theo quy định tại Phụ lục VI Thông tư 08/2022/TT-BYT ngày 05/09/2022 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc.
- '- Số đăng ký đã cấp (được ghi trong ngoặc đơn) là số đăng ký đã được cấp trước khi thuốc được gia hạn theo quyết định này.

Phu luc II

DANH MỤC 10 THUỐC SẢN XUẤT TRONG NƯỚC ĐƯỢC GIA HẠN GIẤY ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH TẠI VIỆT NAM HIỆU LỰC 03 NĂM - ĐỢT 191.1

(Kèm theo Quyết định số 828~ /QĐ-QLD ngàyo8 tháng 11~ năm 2023~ của Cục Quản lý Dược)

STT	Tên thuốc	Hoạt chất chính - Hàm lượng	Dạng bào (chế	uy cách đóng gói	Tiêu chuẩn	Tuổi thọ (tháng)	Số đăng ký gia hạn (Số đăng ký đã cấp)	Số lần gia hạn
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)

- 1. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần Dược Minh Hải (Địa chỉ: Số 322 đường Lý Văn Lâm, phường 1, thành phố Cà Mau, tỉnh Cà Mau, Việt Nam)
- 1.1.Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược Minh Hải (Địa chỉ: Số 322 đường Lý Văn Lâm, phường 1, thành phố Cà Mau, tỉnh Cà Mau, Việt Nam)

1	Beatamid	Bicalutamide	Viên nén	Hộp 2 vỉ x 10	NSX	36	893114467523	01
		50mg	bao phim	viên			(VD3-81-20)	

- 2. Cơ sở đăng ký: Công ty Cổ phần Dược phẩm Ampharco U.S.A (Địa chỉ: Khu công nghiệp Nhơn Trạch 3, xã Hiệp Phước, huyện Nhơn Trạch, tỉnh Đồng Nai, Việt Nam)
- 2.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm Ampharco U.S.A (Địa chỉ: Khu công nghiệp Nhơn Trạch 3, xã Hiệp Phước, huyện Nhơn Trạch, tỉnh Đồng Nai, Việt Nam)

2	Maxxemva	Emtricitabin	Viên nang	Hộp 1 vỉ x 10	NSX	36	893110467623	01
	200	200mg	cứng	viên; Hộp 3 vỉ x			(QLĐB-728-18)	
				10 viên; Hộp 10				
				ví x 10 viên				

- 3. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần được phẩm Medbolide (Địa chỉ: Phòng 09, lầu 10, tòa nhà The EverRich 1, số 968 đường Ba Tháng Hai, phường 15, quận 11, Tp.HCM, Việt Nam)
- 3.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần được phẩm Me Di Sun (Địa chỉ: Số 521, khu phố An Lợi, phường Hòa Lợi, thị xã Bến Cát, tỉnh Bình Dương, Việt Nam)

3	Poziats 15mg	Aripiprazol 15mg	Viên nén	Hộp 3 vỉ x 10	USP 43	36	893110467723	01
				viên	55		(QLĐB-741-18)	

3.2. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược phẩm Phong Phú - Chi nhánh nhà máy Usarichpharm (Địa chỉ: Lô 12, đường số 8, Khu công nghiệp Tân Tạo, Phường Tân Tạo A, Quận Bình Tân, Thành Phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)

ſ	4	Elocpa	Tenofovir	Viên nén	Hộp 3 vỉ x 10	NSX	36	893110467823	01
			disoproxil	bao phim	viên			(QLĐB-784-19)	
			fumarat 300mg						

- 4. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần Dược phẩm Trung ương I Pharbaco (Địa chỉ: Số 160 Tôn Đức Thắng, phường Hàng Bột, quận Đống Đa, thành phố Hà Nội, Việt Nam)
- 4.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược phẩm Trung ương I Pharbaco (Địa chỉ: Thôn Thạch Lỗi, xã Thanh Xuân, huyện Sóc Sơn, thành phố Hà Nội, Việt Nam)

ĺ	5	Vitamin C	Acid ascorbic	Viên nén	Hộp 10 vỉ x 10	NSX	36	893110467923	01
		300mg	300mg	bao phim	viên			(VD-28097-17)	

- 5. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần Y Dược LS (Địa chỉ: Km22, Quốc lộ 5, phường Bần Yên Nhân, thị xã Mỹ Hào, tỉnh Hưng Yên, Việt Nam)
- 5.1. Cơ sở sản xuất: Công ty TNHH MTV Dược Phẩm 150 Cophavina (Địa chỉ: Số 112, đường Trần Hưng Đạo, phường Phạm Ngũ Lão, quận 1, thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)

6	LSP-	Atazanavir (dưới	Viên nang	Chai 60 viên	IP 2018	36	893110468023	01	1
	Atazanavir	dạng Atazanavir	cứng				(VD3-63-20)		l
8		sulfat) 150mg			o)			0.00	l

- 6. Cơ sở đăng ký: Công ty TNHH BRV Healthcare (Địa chỉ: Khu A, Số 18, Đường số 09, Ấp 2A, Xã Tân Thạnh Tây, Huyện Củ Chi, Thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)
- 6.1. Cơ sở sản xuất: Công ty TNHH BRV Healthcare (Địa chỉ: Khu A, Số 18, Đường số 09, Ấp 2A, Xã Tân Thạnh Tây, Huyện Củ Chi, Thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)

STT	Tên thuốc	Hoạt chất chính -	Dạng bào (uy cách đóng	Tiêu	Tuổi thọ	Số đăng ký	Số lần gia
		Hàm lượng	chế	gói	chuẩn	(tháng)	gia hạn	hạn
							(Số đăng ký	
	ė.			S			đã cấp)	
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)
7	Abalamzi	Lamivudine	Viên nén	Hộp 3 vỉ x 10	NSX	36	893114468123	01
		150mg;	bao phim	viên, hộp 6 vỉ x			(QLDB-549-16)	
		Zidovudine		10 viên (vỉ				
		300mg; Abacavir		nhôm - PVC);				
		(dưới dạng		Hộp 3 vỉ x 10				
		abacavir sulfat)		viên, hộp 6 vỉ x				
		300mg		10 viên (vỉ				
				nhôm - nhôm);				
				Hộp 1 chai 60				
				viên (chai nhựa				
				HDPE)				

- 7. Cơ sở đăng ký: Công ty TNHH dược phẩm Vĩnh Tường Phát (Địa chỉ: Số 28 Đường 266, Phường 6, Quận 8, TP.HCM, Việt Nam)
- 7.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược phẩm Phong Phú Chi nhánh nhà máy Usarichpharm (Địa chỉ: Lô 12, đường số 8, Khu công nghiệp Tân Tạo, Phường Tân Tạo A, Quận Bình Tân, Thành Phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)

8		Entecavir (tương đương với Entecavir monohydrate 1,066 mg) 1mg		Hộp 3 vỉ x 10 viên	NSX	36	893114468223 (VD3-92-20)	01
9	Tioked	Tenofovir Disoproxil Fumarate 300mg, Emtricitabine 200mg, Efavirenz 600mg	bao phim	Hộp 3 vỉ x 10 viên	NSX	36	893110468323 (QLĐB-654-18)	01

- 8. Cơ sở đăng ký: Công ty TNHH Liên Doanh Stellapharm (Địa chỉ: K63/1 Nguyễn Thị Sóc, Ấp Mỹ Hòa 2, Xã Xuân Thới Đông, Huyện Hóc Môn, Tp. Hồ Chí Minh, Việt Nam)
- 8.1. Cơ sở sản xuất: Công ty TNHH Liên Doanh Stellapharm (Địa chỉ: K63/1 Nguyễn Thị Sóc, Ấp Mỹ Hòa 2, Xã Xuân Thới Đông, Huyện Hóc Môn, Tp. Hồ Chí Minh, Việt Nam)

10	BK-2	Levonorgestrel	Viên nén	Hộp 1 vỉ x 2	NSX	24	893100468423	01
		0,75mg		viên; Hộp 1 vỉ x			(QLĐB-761-19)	
				10 viên				

Ghi chú:

- 1. Cách ghi tiêu chuẩn chất lượng thuốc tại cột (6):
- Nhà sản xuất (NSX), Tiêu chuẩn nhà sản xuất (TCNSX), Tiêu chuẩn cơ sở (TCCS), In-house có ý nghĩa tương đương nhau, là tiêu chuẩn chất lượng thuốc do cơ sở sản xuất xây dựng và đều có thể được ghi trên nhãn thuốc.
- '- Cách viết tắt các tiêu chuẩn chất lượng được điển: Dược điển Việt Nam (DĐVN), Dược điển Anh (BP), Dược điển Mỹ (USP), Dược điển Nhật Bản (JP), Dược điển Trung Quốc (CP), Dược điển Châu âu (EP), Dược điển Quốc tế (IP)...
- 2. Số đăng ký tại cột (8):
- Số đăng ký gia hạn là số đăng ký được cấp theo quy định tại Phụ lục VI Thông tư 08/2022/TT-BYT ngày 05/09/2022 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc.
- '- Số đăng ký đã cấp (được ghi trong ngoặc đơn) là số đăng ký đã được cấp trước khi thuốc được gia hạn theo quyết định này.
- 3. Thuốc STT 05 tại danh mục này: sau khi hết hạn giấy đăng ký lưu hành, trong hồ sơ gia hạn phải bổ sung dữ liệu lâm sàng chứng minh an toàn hiệu quả của thuốc để Hội đồng tư vấn cấp giấy đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc xem xét việc gia hạn GĐKLH