

Công Ty TNHH Dược Phẩm AT & C
17 Đường Số 1, Khu Nhà Ở Hiệp Ân, P5, Q8

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc Lập - Tự Do - Hạnh Phúc

Số: 065/CV/ATC-2024
V/v đề nghị thay đổi số đăng ký

-----o0o-----
Thành phố Hồ Chí Minh, ngày 11 tháng 03 năm 2024

Kính gửi: SỞ Y TẾ NINH THUẬN

- Căn cứ Quyết định số 08/QĐ-SYT ngày 05 tháng 01 năm 2024 của Giám đốc Sở Y tế Ninh Thuận
đề nghị phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu gói số 01: gói thầu Thuốc Generic và văn xin năm 2023;
- Căn cứ công văn số 131/BHXXH-GĐBHYYT ngày 27/02/2024 của Bảo hiểm xã hội Ninh Thuận.
 - Căn cứ công văn số 075-24/VC-AT ngày 08/03/2024 về việc cung ứng thuốc.

Công Ty TNHH Dược phẩm AT & C xin gửi đến Sở Y Tế Ninh Thuận công văn đề nghị thay đổi số đăng ký và số lượng cung ứng của mặt hàng thuốc trúng thầu theo QĐ 08/QĐ-SYT ngày 05/01/2024 chi tiết như sau:

Thông tin thuốc trúng thầu	Số đăng ký theo QĐ 08/QĐ-SYT ngày 05/01/2024	Số đăng ký điều chỉnh	Số lượng cung ứng
Mã hàng: G11163 Tên thương mại: Atisalbu Số lượng trúng thầu 71.700 ống Số đăng ký: 893115277823 (VD-25647-16)	893115277823 (VD-25647-16)	VD-25647-16	71.700 ống

Rất mong nhận được sự đồng thuận và hỗ trợ của Sở Y Tế Ninh Thuận.

Trân trọng!

Nơi nhận:
- Như trên
- Lưu: PKD

ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA NHÀ THẦU



THS. TRẦN NGỌC AN

CÔNG TY CỔ PHẦN
DƯỢC PHẨM AN THIÊN

Số: *OX-24/CV-AT*
V/v cung ứng thuốc

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

Tp. Hồ Chí Minh, ngày 08 tháng 03 năm 2024

Kính gửi: Công ty TNHH Dược phẩm AT & C

Công ty Cổ phần Dược phẩm An Thiên xin gửi lời chào trân trọng và cảm ơn sự hợp tác của Quý Công ty trong thời gian vừa qua.

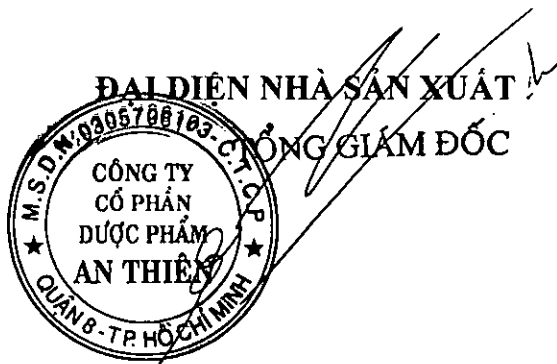
Căn cứ Quyết định số 737/QĐ-QLD ngày 09/10/2023 của Cục Trưởng Cục Quản lý Dược về việc ban hành Danh mục 1017 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam – Đợt 187;

Bằng văn bản này, chúng tôi xin thông báo đến Quý Công ty về việc cung ứng thuốc Atisalbu (Hoạt chất : Salbutamol (dưới dạng Salbutamol sulfat) – Nồng độ/hàm lượng : 2mg/5ml – Dạng bào chế : Dung dịch uống – Quy cách đóng gói : Hộp 30 ống x 10 ml – Số đăng ký : 893115277823 (VD-25647-16)), cụ thể như sau :

- Chúng tôi vẫn cung ứng thuốc trên cho Quý Công ty theo số đăng ký cũ : VD-25647-16.

Trân trọng cảm ơn.

Nơi nhận:
-Như trên
-Lưu: P.HCNS, P.KD



ThS. Trần Ngọc Dũng

Số: 75/CV-VD
V/v: đính chính tên thuốc trúng thầu

Thành phố Hồ Chí Minh, ngày 23 tháng 02 năm 2024

Kính gửi: SỞ Y TẾ TỈNH NINH THUẬN

5064
15/3/2024
Căn cứ Quyết định số 08/QĐ-SYT ngày 05 tháng 01 năm 2024 của Sở Y tế tỉnh Ninh Thuận về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu Gói số 01: Gói thầu Thuốc Generic và vắc xin năm 2023.

Căn cứ theo Công văn 11816/QLD-ĐK ngày 28/07/2020 của Cục Quản lý Dược về việc đính chính thông tin tại Quyết định cấp Giấy đăng ký lưu hành. Chúng tôi, Công ty TNHH Dược phẩm Việt Đức kính đề nghị Quý Sở Y tế cho phép đính chính tên của thuốc trúng thầu để thuận tiện trong việc thanh toán Bảo hiểm y tế, như sau:

Tiêu chí	Tên thuốc tại Quyết định 08/QĐ-SYT	Tên thuốc đề nghị đính chính
Mã thuốc: G10668 – Nhóm 3		
Số đăng ký	VD-33887-19	
Tên thuốc	Imidu 60 mg	Imidu® 60mg
Mã thuốc: G10669 – Nhóm 4		
Số đăng ký	VD-33887-19	
Tên thuốc	Imidu 60 mg	Imidu® 60mg

Chúng tôi rất mong nhận được sự đồng ý của Quý Sở Y tế cho phép chúng tôi được cung ứng mặt hàng trên theo tên thuốc sau đính chính với các tiêu chuẩn khác không đổi so với hồ sơ dự thầu.

Trân trọng ./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu: VT.



Ds. Bùi Đức Thăng



Số: 08 /QĐ-SYT

Ninh Thuận, ngày 05 tháng 01 năm 2024

QUYẾT ĐỊNH

Về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu
Gói số 01: Gói thầu Thuốc Generic và vắc xin năm 2023

GIÁM ĐỐC SỞ Y TẾ NINH THUẬN

Căn cứ Luật đấu thầu số 43/2013/QH13 ngày 26 tháng 11 năm 2013 của Quốc hội nước Cộng hòa Xã hội Chủ nghĩa Việt Nam;

Căn cứ Nghị định số 63/2014/NĐ-CP ngày 26 tháng 6 năm 2014 của Chính phủ quy định chi tiết thi hành một số điều của Luật Đấu thầu về lựa chọn nhà thầu;

Căn cứ Thông tư số 15/2019/TT-BYT ngày 11 tháng 7 năm 2019 của Bộ Y tế quy định về việc đấu thầu thuốc trong tại các cơ sở y tế công lập;

Căn cứ Thông tư số 29/2020/TT-BYT ngày 31 tháng 12 năm 2020 của Bộ trưởng Bộ Y tế thông tư sửa đổi, bổ sung và bãi bỏ một số văn bản quy phạm pháp luật do Bộ trưởng Bộ Y tế ban hành, liên tịch ban hành;

Căn cứ Thông tư số 06/2023/TT-BYT ngày 12 tháng 3 năm 2023 của Bộ trưởng Bộ Y tế thông tư sửa đổi, bổ sung một số điều của Thông tư số 15/2019/TT-BYT ngày 11 tháng 7 năm 2019 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đấu thầu thuốc tại các cơ sở y tế công lập;

Căn cứ Thông tư số 03/2019/TT-BYT ngày 28 tháng 3 năm 2019 của Bộ Y tế ban hành danh mục thuốc sản xuất trong nước đáp ứng yêu cầu về điều trị, giá thuốc và khả năng cung cấp;

Căn cứ Thông tư số 20/2022/TT-BYT ngày 31 tháng 12 năm 2022 của Bộ Y tế quy định việc ban hành danh mục, tỷ lệ, điều kiện thanh toán đối với thuốc hóa dược, sinh phẩm, thuốc phóng xạ và chất đánh dấu thuộc phạm vi được hưởng của người tham gia Bảo hiểm Y tế;

Căn cứ Thông tư số 08/2022/TT-BKHĐT ngày 31 tháng 5 năm 2022 của Bộ trưởng Bộ Kế hoạch và đầu tư về cung cấp, đăng tải thông tin về đấu thầu và lựa chọn nhà thầu trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia;

Căn cứ Quyết định số 11/2023/QĐ-UBND ngày 07 tháng 02 năm 2023 của Ủy ban Nhân dân tỉnh Ninh Thuận về việc Quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Sở Y tế tỉnh Ninh Thuận;

Căn cứ Quyết định số 431/QĐ-UBND ngày 15 tháng 3 năm 2021 của UBND tỉnh về việc phê duyệt danh mục thuốc đấu thầu tập trung cấp địa phương tỉnh Ninh Thuận;

Căn cứ Quyết định số 667/QĐ-UBND ngày 11 tháng 5 năm 2020 của UBND tỉnh về việc giao nhiệm vụ thực hiện mua thuốc thuộc Danh mục thuốc đấu thầu tập trung trên địa bàn tỉnh Ninh Thuận;

Căn cứ Quyết định số 1358/QĐ-UBND ngày 11 tháng 10 năm 2023 của Chủ tịch Ủy ban nhân dân tỉnh Ninh Thuận về việc phê duyệt Kế hoạch lựa chọn nhà thầu cung cấp thuốc năm 2023 của Sở Y tế;

Căn cứ Quyết định số 490/QĐ-SYT ngày 16 tháng 10 năm 2023 của Sở Y tế tỉnh Ninh Thuận về việc phê duyệt E-Hồ sơ mời thầu gói số 01: Gói thầu Thuốc Generic và vắc xin năm 2023;

Quyết định số 522/QĐ-SYT ngày 01/11/2023 của Sở Y tế Ninh Thuận về việc phê duyệt điều chỉnh E-Hồ sơ mời thầu Gói số 1: Gói thầu thuốc generic và vắc xin năm 2023;

Quyết định số 605/QĐ-SYT ngày 13 tháng 12 năm 2023 của Giám đốc Sở Y tế Ninh Thuận về việc phê duyệt danh sách mặt hàng thuốc đáp ứng yêu cầu kỹ thuật Gói số 01: Gói thầu Thuốc Generic và vắc xin năm 2023;

Xét đề nghị tại Tờ trình số 13/TTr-TCG ngày 29 tháng 12 năm 2023 của Tổ Chuyên gia về việc đề nghị phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu gói số 01: Gói thầu Thuốc Generic và vắc xin năm 2023 và Báo cáo số 09/BC-TTĐ ngày 05 tháng 01 năm 2024 của Tổ Thẩm định về việc báo cáo thẩm định kết quả lựa chọn nhà thầu gói số 01: Gói thầu Thuốc Generic và vắc xin năm 2023,

QUYẾT ĐỊNH:

Điều 1. Phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu gói số 01: Gói thầu Thuốc Generic và vắc xin năm 2023 thuộc Kế hoạch lựa chọn nhà thầu cung cấp thuốc năm 2023 của Sở Y tế; cụ thể như sau:

- Số lượng mã hàng trúng thầu gồm **1097** mã hàng thuộc **156** nhà thầu trúng thầu theo phụ lục đính kèm.

- Tổng giá trị trúng thầu: **251.749.312.010 đồng**

(Bằng chữ: Hai trăm năm mươi một tỉ bảy trăm bốn mươi chín triệu ba trăm mười hai nghìn không trăm mười đồng).


- Loại hợp đồng: Theo đơn giá cố định.

- Thời gian thực hiện hợp đồng: 12 tháng kể từ ngày nhà thầu ký hợp đồng với các đơn vị sử dụng thuốc.

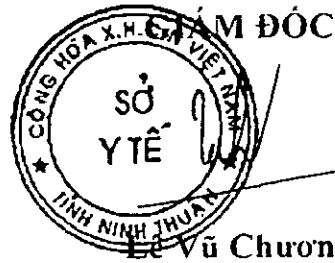
Điều 2. Giao Tổ Chuyên gia phối hợp Phòng Kế hoạch - Nghiệp vụ - Tài chính thông báo kết quả này đến tất cả các nhà thầu tham dự và thực hiện các bước tiếp theo của quy trình đấu thầu. Đồng thời đăng tải kết quả lên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia và website Sở Y tế.

Điều 3. Quyết định này có hiệu lực kể từ ngày ký.

Tổ trưởng Tổ chuyên gia đấu thầu, Tổ trưởng Tổ thẩm định, Trưởng các phòng chức năng và các đơn vị có liên quan chịu trách nhiệm thi hành Quyết định này./.

Nơi nhận: 

- Như điều 3;
- UBND tỉnh (báo cáo);
- Bảo hiểm xã hội tỉnh;
- Lãnh đạo Sở;
- Tổ Chuyên gia, Tổ Thẩm định;
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, KHNVTCT.



123
CỘNG
H. CH.
VIỆT NAM
TỈNH
B. THUAN
SỞ
Y TẾ

PHỤ LỤC DANH MỤC THUỐC TRÚNG THẦU

Gói số 01: Gói thầu Thuốc Generic năm 2023

(Kèm theo Quyết định số: 08/QĐ-SYT ngày 05 tháng 01 năm 2024 của Sở Y tế Ninh Thuận)

Mã hàng	Nhóm TCKT	Tên thương mại	Tên hoạt chất	Nồng độ - Hàm lượng	Dạng bào chế	Đường dùng	Quy cách đóng gói	Hạn dùng (tháng)	SDK hoặc GPNK	Cơ sở sản xuất	Nước sản xuất	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá	Thành tiền
Công ty Cổ phần Dược phẩm Trung ương CPCI															8.357.212,500
G10084	1	Aldan Tablets 10mg	Amlodipin	10mg	Viên nén	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	36	VN-15792-13	Polfarmex S.A	Ba Lan	Viên	175,000	650	113,750,000
G10131	2	Nerusyn 3g	Ampicilin + sulbactam	2g + 1g	Thuốc bột pha tiêm	Tiêm	Hộp 10 lo	24	VD-26159-17	Chi nhánh 3 - Công ty Cổ phần Dược phẩm Imexpharm tại Bình Dương	Việt Nam	Lọ	20,000	84,000	1,680,000,000
G10162	2	Bacfenz 20	Baclofen	20mg	Viên nén	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	36	VD-30488-18	Công ty cổ phần dược phẩm SaVi	Việt Nam	Viên	5,000	3,700	18,500,000
G10178	2	SaVi Bezafibrate 200	Bezafibrat	200mg	Viên nén bao phim	Uống	Hộp 5 vỉ x 10 viên	36	VD-21893-14	Công ty cổ phần dược phẩm SaVi	Việt Nam	Viên	115,000	2,800	322,000,000
G10189	2	SaviProlol Plus HCT 2.5/6.25	Bisoprolol + hydrochlorothiazid	2,5mg + 6,25mg	Viên nén bao phim	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên (vỉ nhôm - nhôm)	36	VD-20813-14	Công ty cổ phần dược phẩm SaVi	Việt Nam	Viên	55,000	2,200	121,000,000
G10220	2	Tatecal Soft capsule	Calcii carbonat + vitamin D3	750mg + 0,1mg	Viên nang mềm	Uống	Hộp 20 vỉ x 5 viên	36	VN-20600-17	Dongkoo Bio & Pharma Co., Ltd	Hàn Quốc	Viên	24,000	3,900	93,600,000
G10393	4	Colisodi 3,0 MUI	Colistin*	3MUI	Thuốc tiêm đóng khô	Tiêm	Hộp 5 lọ thuốc tiêm đóng khô + 5 ống dung môi 10ml	36	VD-35930-22	Công ty Cổ phần Dược phẩm An Thuận	Việt Nam	Lọ	1,000	661,500	661,500,000
G10514	1	Etomidate - Eupero	Etomidat	20mg/10ml	Nhũ dịch tiêm	Tiêm	Hộp 10 ống thủy tinh 10ml	14	VN-22231-19	B.Braun Melsungen AG	Đức	ống	1,000	120,000	120,000,000
G10568	2	Gabarica 400	Gabapentin	400mg	Viên nén bao phim	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	36	VD-24848-16	Công ty cổ phần dược phẩm SaVi	Việt Nam	Viên	20,000	3,990	79,800,000
G10572	5	Gelofusine	Gelatin succinyl + natri clorid + natri hydroxyd	20g + 3,505g + 0,08g; 500ml	Dung dịch tiêm truyền	Tiêm truyền	Hộp 10 chai plastic 500ml	24	VN-2088	B. Braun Medical Industries Sdn. Bhd.	Malaysia	Chai	200	116,000	23,200,000
G10603	2	Savi Gliptazid 5	Gliptazid	5mg	Viên nén	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	36	VD-29120-18	Công ty cổ phần dược phẩm SaVi	Việt Nam	Viên	220,000	2,945	647,900,000

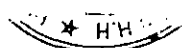


Handwritten signature or mark.

Mã hàng	Nhóm TCKT	Tên thương mại	Tên hoạt chất	Nồng độ - Hàm lượng	Dạng bào chế	Đường dùng	Quy cách đóng gói	Hạn dùng (tháng)	SDK hoặc GPNK	Cơ sở sản xuất	Nước sản xuất	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá	Thành tiền
G10829	1	Metformin Stella 850mg	Metformin	850mg	viên nén bao phim	uống	Hộp 4 vỉ x 15 viên	36	VD-26565-17	Công ty TNHH Liên doanh Stellapharm - Chi nhánh I	Việt Nam	viên	497,500	700	348,250,000
G10884	2	Stacetyne 200 CAP	N-acetylcystein	200mg	viên nang cứng	uống	Hộp 10 vỉ x 10 viên	24	VD-22667-15	Công ty TNHH Liên doanh Stellapharm - Chi nhánh I	Việt Nam	viên	340,000	750	255,000,000
G10923	2	Asthmatin 4	Natri montelukast	4mg	viên nén nhai	uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	24	VD-26556-17	Công ty TNHH Liên doanh Stellapharm - Chi nhánh I	Việt Nam	Viên	19,000	1,000	19,000,000
G11078	1	Pracetam 800	Paracetam	800mg	viên nén bao phim	uống	Hộp 6 vỉ x 15 viên	36	VD-18538-13	Công ty TNHH Liên doanh Stellapharm - Chi nhánh I	Việt Nam	viên	150,000	1,225	183,750,000
G11211	2	Vyostad 10/10	Simvastatin + ezetimibe	10mg + 10mg	viên nén	uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	24	893110225323	Công ty TNHH Liên doanh Stellapharm - Chi nhánh I	Việt Nam	Viên	3,000	3,750	11,250,000
G11362	2	Magne - 146 Stella Tablet	Vitamin B6 + magnesi lactat	5mg + 470mg	viên nén bao phim tan trong ruột	uống	Hộp 5 vỉ x 10 viên, Hộp 10 vỉ x 10 viên	36	VD-23355-15	Công ty TNHH Liên doanh Stellapharm - Chi nhánh I	Việt Nam	viên	91,000	800	72,800,000
Công ty TNHH Dược Phẩm Huy Cường															975,500,000
G10306	2	Fotimyd 500	Cefotiam	0,5g	Thuốc bột pha tiêm	Tiêm	Hộp 10 lọ	36	VD-34243-20	Công ty Cổ phần Dược phẩm Tenamyd	Việt Nam	Lọ	500	57,000	28,500,000
G10523	2	Fibralin -145	Fenofibrat	145mg	Viên nén bao phim	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	24	VN-19183-15	Hetero Labs Limited	Ấn Độ	Viên	60,000	5,900	354,000,000
G10580	1	Ginkgo 3000	Ginkgo biloba	60mg	Viên nén bao phim	Uống	Hộp 6 vỉ x 15 viên	36	VN-20747-17	Contract Manufacturing & Packaging Services Pty. Ltd.	Úc	Viên	50,000	5,960	298,000,000
G11017	4	Parazacol 750	Paracetamol (acetaminophen)	10mg/ml, 75ml	Đung dịch tiêm truyền	Tiêm truyền	Lọ 75ml	24	VD-26287-17	Công ty CP Dược Phẩm Trung Ương I - Pharbaseo	Việt Nam	Lọ	10,000	29,500	295,000,000
Cty TNHH Dược Phẩm Minh Trí															515,650,000
G10527	2	Biodomax 500	Fenofibrat	500 mg	Viên nang cứng	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	36	VI-23652-15	Cty CP DP Savi	Việt Nam	Viên	31,000	3,300	102,300,000
G11208	1	Tomunfast	Simvastatin	40mg	Viên nén bao phim	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	24	VN-21877-19	Extractum Pharma Co.,Ltd	Hungary	Viên	23,000	9,450	217,350,000
G11318	2	Ursokol 500	Ursodeoxycholic acid	500 mg	Viên nén bao phim	Uống	Hộp 4 vỉ x 15 viên	36	VI-35591-22	Cty CP DP Savi	Việt Nam	Viên	10,000	19,600	196,000,000
Công ty TNHH dược phẩm Bình Châu															435,400,000
G10537	4	Fisco 180	Fexofenadin	180mg	Viên nang mềm	Lồng	Hộp 3 vỉ x 10 viên	36	VI-33862 19	Công ty cổ phần dược phẩm Me Di Sun	Việt Nam	Viên	2,000	5,200	10,400,000
G11125	5	Rabeta-20	Rabeprazol	20mg	Viên nén bao tan trong ruột	Uống	Hộp 10 vỉ x 10 viên	24	VN-19733-16	Flamingo Pharmaceuticals Limited	Ấn Độ	Viên	50,000	8,500	425,000,000
Công ty TNHH Dược phẩm Việt Đức															7,431,158,070
G10649	2	Almboss XI 10	Alfuzosin	Alfuzosin hydroclorid 10mg	Viên nén phồng thích kéo dài	Lồng	Hộp 3 vỉ x 10 viên	36	VI-34894-20	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	62,200	6,888	428,433,600

Mã hàng	Nhóm TCKT	Tên thương mại	Tên hoạt chất	Nồng độ - Hàm lượng	Dạng bào chế	Đường dùng	Quy cách đóng gói	Hạn dùng (tháng)	SDK hoặc GPNK	Cơ sở sản xuất	Nước sản xuất	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá	Thành tiền
G10216	4	Calcium Hasan 250mg	Calcii carbonat + calci gluconolactat	150mg + 1470mg	viên nén sủi bọt	Uống	Hộp 1 tuýp 12 viên	36	VD-28536-17	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	149,800	1,785	267,393,000
G10222	4	Calcihasan	Calcii carbonat + vitamin D3	1250mg + 125IU	Viên nén	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	36	VD-34896-20	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	163,500	840	137,340,000
G10403	5	Glatagin 10	Dapagliflozin	10mg	Viên nén bao phim	Uống	Hộp 03 vỉ, 05 vỉ, 10 vỉ x 10 viên	36	893110209323	Công ty TNHH Liên doanh Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	5,000	12,810	64,050,000
G10437	4	Migomik	Dihydro ergotamin mesylat	3mg	viên nén	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	36	VD-23371-15	Công ty TNHH liên doanh Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	40,000	1,827	73,080,000
G10520	3	Mibeplen 5mg	Felodipin	5mg	viên nén bao phim tác dụng kéo dài	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	36	VD-25036-16	Công ty TNHH liên doanh Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	38,500	1,134	43,659,000
G10524	4	Mibefen NT 145	Fenofibrat	145mg	Viên nén bao phim	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	36	VD-34478-20	Công ty TNHH liên doanh Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	178,000	3,129	556,962,000
G10584	4	Hasanbest 500/5	Glibenclamid + metformin	Glibenclamid 2,5mg + metformin hydroclorid 500mg	viên nén bao phim	Uống	Hộp 2 vỉ, 8 vỉ x 15 viên	36	VD-32391-19	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	70,000	1,743	122,010,000
G10586	3	Hasanbest 500/5	Glibenclamid + metformin	Glibenclamid 5mg + metformin hydroclorid 500mg	viên nén bao phim	Uống	Hộp 2 vỉ, 8 vỉ x 15 viên	36	VD-32392-19	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	28,000	1,995	55,860,000
G10587	4	Hasanbest 500/5	Glibenclamid + metformin	Glibenclamid 5mg + metformin hydroclorid 500mg	viên nén bao phim	Uống	Hộp 2 vỉ, 8 vỉ x 15 viên	36	VD-32392-19	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	20,000	1,995	39,900,000
G10602	4	Comaryl 2mg/500mg	Glimepirid + metformin	Glimepirid 2mg + metformin hydroclorid 500mg	viên nén bao phim	Uống	Hộp 5 vỉ, 10 vỉ x 10 viên	36	VD-33885-19	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	459,000	2,499	1,147,041,000
G10668	3	Isordo 60 mg	Isosorbid (dinitrat hoặc mononitrat)	Isosorbid -5- mononitrat 60mg	viên nén tác dụng kéo dài	Uống	Hộp 3 vỉ, 10 vỉ x 10 viên	60	VD-33887-19	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	366,000	1,953	714,798,000
G10669	4	Isordo 60 mg	Isosorbid (dinitrat hoặc mononitrat)	Isosorbid -5- mononitrat 60mg	viên nén tác dụng kéo dài	Uống	Hộp 3 vỉ, 10 vỉ x 10 viên	60	VD-33887-19	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	22,000	1,953	42,966,000
G10722	4	Masopen 250/25	Levodopa + carbidopa	250mg + 25mg	Viên nén	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	36	VD-34476-20	Công ty TNHH liên doanh Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	82,770	3,486	288,536,220
G10782	4	Gelactive	Magnesi hydroxyd + nhôm hydroxyd	(400mg + 300mg)/10ml	Hỗn dịch uống	Uống	Hộp 30 gói x 10ml	36	VD-31402-18	Công ty TNHH liên doanh Hasan - Dermapharm	Việt Nam	gói	65,000	2,394	155,610,000
G10794	4	Hamgel-S	Magnesi hydroxyd + nhôm hydroxyd + simethicon	(800,4mg + 3058,83mg + 80mg)/10ml	Hỗn dịch uống	Uống	Hộp 30 gói x 10ml	36	VD-36243-22	Công ty TNHH Liên doanh Hasan - Dermapharm	Việt Nam	gói	120,000	3,402	408,240,000
G10834	2	Dif-Metpho NR 1000	Metformin	Metformin hydroclorid 1000mg	viên nén phồng rỗng kéo dài	Uống	Hộp 5 vỉ 10 vỉ x 10 viên	36	VD-27507-17	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	680,000	1,680	1,142,400,000
G10882	4	Di Per - Acelhasan 100	Saccharyl system	100mg	viên nén sủi bọt	Uống	Hộp 10 vỉ x 4 viên	24	VD-35075-16	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	57,700	1,092	63,008,400

Mã hàng	Nhóm TCKT	Tên thương mại	Tên hoạt chất	Nồng độ - Hàm lượng	Dạng bào chế	Đường dùng	Quy cách đóng gói	Hạn dùng (tháng)	SDK hoặc GPNK	Cơ sở sản xuất	Nước sản xuất	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá	Thành tiền
G10946	3	Nifedipin Hasan 20 Retard	Nifedipin	20mg	viên nén bao phim tác dụng kéo dài	Uống	Hộp 10 vỉ x 10 viên	36	VD-32593-19	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	744,000	504	374.976,000
G11054	4	Vitirin plus 20.625	Perindopril + indapamid	Perindopril tert - butylamin 2mg + indapamid 0,625mg	viên nén	Uống	Hộp 3 vỉ x 30 viên	36	VD-25977-16	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	20,000	1,491	29,820,000
G11159	4	MICIZYM 100	Saccharomyces boulardii	2,26 x 10 ⁹ CFU	Thuốc bột	Uống	Hộp 30 gói x 1,0 g	24	QLSP-947-16	Công ty TNHH liên doanh Hasan - Dermapharm	Việt Nam	gói	25,000	4,599	114.975,000
G11252	3	Mibetel HCT	Telmisartan + Hydrochlorothiazid	40mg + 12,5mg	Viên nén	Uống	Hộp 10 vỉ x 10 viên	36	VD-30848-18	Công ty TNHH liên doanh Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	80,000	3,990	319,200,000
G11284	4	Muslexan 6	Tizanidin hydroclorid	Tizanidin (dưới dạng Tizanidin hydroclorid) 6mg	viên nang cứng	Uống	Hộp 3 vỉ x 10 viên	36	VD-33916-19	Công ty TNHH liên doanh Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	30,000	3,654	109,620,000
G11295	4	Duhemos 500	Tranexamic acid	500mg	viên nén bao phim tan trong ruột	Uống	Hộp 5 vỉ x 10 viên	36	VD-27547-17	Công ty TNHH liên doanh Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	4,150	2,499	10,370,850
G11366	4	Neurisal	Vitamin B6 + magnesi lactat	Vitamin B6 5mg + magnesi lactat dihydrat 470mg	viên nén sủi bọt	Uống	Hộp 1 tuýp x 20 viên	24	VD-28552-17	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	63,000	1,848	116,424,000
G11371	4	Hasan-C 500	Vitamin C	500mg	Viên nén sủi bọt	Uống	Hộp 2 vỉ, 5 vỉ, 10 vỉ x 4 viên	24	VD-36242-22	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	Việt Nam	viên	505,000	1,197	604,485,000
Công ty CP XNK Y tế Tp. Hồ Chí Minh															454,925,000
G10868	1	Belizolam 5mg/ 5ml	Midazolam	5mg/5ml	Dung dịch tiêm	Tiêm	Hộp 50 ống x 5ml	24	VN-22941-21	Laboratorios Normon, S.A	Tây Ban Nha	ống	15,500	29,350	454,925,000
Công ty Cổ Phần Dược Phẩm Việt Hà															1,449,705,000
G10365	1	Somazina 1000mg	Cincolin	1000mg/4ml	Dung dịch tiêm	Tiêm	Hộp 5 ống 4ml	36	VN-18763-15	Ferrer Internacional S.A	Tây Ban Nha	ống	5,000	81,900	409,500,000
G10388	1	Neo-Codon	Codein camphosulphonat + sulfoguaicol + cao mềm gindelia	25mg + 100mg - 20mg	Viên nén bao phim	Uống	Hộp 2 vỉ x 10 viên	36	VN-18966-15	Sophartex	Pháp	Viên	107,000	3,585	383,595,000
G10429	2	Grafert	Dioctahedral smectit	3g	Hỗn dịch uống	Uống	Hộp 20 gói x 20ml	36	VN-18887-15	DaeWoong Pharmaceutical Co., Ltd.	Hàn Quốc	Gói	10,000	7,850	78,500,000
G10620	1	Nitrogum	Glycerol trinitrat (Nitroglycerin)	0,08g (trong 10g khi dùng)	Khí dung	Phun mũi	Hộp 1 lọ 10g	36	VN-20270-17	Egis Pharmaceuticals Private Limited company	Hungary	Lọ	30	150,000	4,500,000
G10738	1	Berlithyon 100	Levothyroxin (muối natri)	100mcg	Viên nén	Uống	Hộp 4 vỉ x 25 viên	24	VN-10765-10	Berlin Chemie AG (Menarini Group)	Đức	Viên	50,000	535	26,750,000
G10739	1	Lidocain	Lidocain	10% 38g	Thuốc phun mũi	Phun mũi	Hộp 1 lọ 38g	36	VN-20499-17	Egis Pharmaceuticals Private Limited company	Hungary	Lọ	100	159,000	15,900,000



Handwritten signature or mark.

**BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc**

Số: 11816 /QLD-ĐK

Hà Nội, ngày 28 tháng 7 năm 2020

V/v đính chính thông tin tại Quyết
định cấp Giấy đăng ký lưu hành thuốc
hiệu lực GĐKLH, Công văn duy trì
hiệu lực GĐKLH



Kính gửi: Các cơ sở đăng ký có thuốc được đính chính

Cục Quản lý Dược nhận được công văn của các cơ sở đăng ký thuốc đề nghị đính chính thông tin trong các Quyết định cấp Giấy đăng ký lưu hành thuốc và công văn duy trì hiệu lực Giấy đăng ký lưu hành thuốc của Cục Quản lý Dược.

Căn cứ hồ sơ đăng ký thuốc lưu tại Cục Quản lý Dược, Cục Quản lý Dược thông báo đính chính một số nội dung tại các Quyết định cấp Giấy đăng ký lưu hành thuốc và Công văn duy trì hiệu lực Giấy đăng ký lưu hành thuốc đối với các thuốc tại danh mục cụ thể như sau:

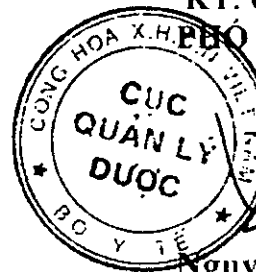
1. Danh mục các thuốc được đính chính thông tin tại Quyết định cấp Giấy đăng ký lưu hành thuốc (*Phụ lục I kèm theo Công văn này*).

2. Danh mục các thuốc được đính chính thông tin tại công văn duy trì hiệu lực Giấy đăng ký lưu hành thuốc (*Phụ lục II kèm theo Công văn này*).

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

Nơi nhận:

- Như trên;
- Q. Bộ trưởng Nguyễn Thanh Long (để b/c);
- Thứ trưởng Trương Quốc Cường (để b/c);
- Cục trưởng Vũ Tuấn Cường (để b/c);
- Cục Quân Y - Bộ Quốc phòng, Cục Y tế - Bộ Công an, Cục Y tế Giao thông vận tải - Bộ GTVT;
- Tổng Cục Hải quan – Bộ Tài chính;
- Bảo hiểm Xã hội Việt Nam;
- BHYT: Vụ PC, Cục QLVDCT, Cục QLKCB, Thanh tra Bộ;
- SYT các tỉnh, TP trực thuộc TƯ;
- 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 BHYT;
- Cục QLD: P.QLKDD, P.QLCLT, P.PCTTra, Website Cục;
- Lưu: VT, ĐKT (04).



**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**

Nguyễn Thành Lâm

Phụ lục I

DANH MỤC 71 THUỐC ĐƯỢC ĐÍNH CHÍNH THÔNG TIN TẠI QUYẾT ĐỊNH CẤP GIẤY ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH THUỐC

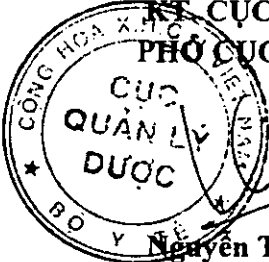
(Kèm theo Công văn số 11.816/QLD-ĐK ngày 28/7/2020 của Cục Quản lý Dược)

STT	Tên thuốc	Cơ sở đăng ký	Số đăng ký	Số Quyết định	Ngày ký ban hành Quyết định	Nội dung đính chính	Thông tin đã ghi	Thông tin đính chính
1	Simtanin 20 mg (CSNQ: Công ty Mibe GmbH Arzneimittel; Địa chỉ: Số 15, Đường Münchener, D-06796 Brehna, CHLB Đức)	Công ty TNHH Hasan-Dermapharm	VD-25976-16	547/QĐ-QLD	15/11/2016	Tên thuốc	Simtanin 20 mg	Simtanin 20 mg (CSNQ: Công ty Mibe GmbH Arzneimittel; Địa chỉ: Số 15, Đường Münchener, D-06796 Brehna, CHLB Đức)
2	Casantin [®] 6,25mg (CSNQ: Công ty Mibe GmbH Arzneimittel; Địa chỉ: Số 15, Đường Münchener, D-06796 Brehna, CHLB Đức)	Công ty TNHH Hasan-Dermapharm	VD-29481-18	99/QĐ-QLD	22/02/2018	Tên thuốc	Casantin 6,25mg	Casantin [®] 6,25mg (CSNQ: Công ty Mibe GmbH Arzneimittel; Địa chỉ: Số 15, Đường Münchener, D-06796 Brehna, CHLB Đức)

STT	Tên thuốc	Cơ sở đăng ký	Số đăng ký	Số Quyết định	Ngày ký ban hành Quyết định	Nội dung đính chính	Thông tin đã ghi	Thông tin đính chính
45	Misenbo 125	Công ty TNHH Liên doanh Hasan -	VD-33102-19	457/QĐ-QLD	01/08/2019	Cách ghi hoạt chất	Bosentan (dưới dạng Bosentan monohydrat) 125mg	Bosentan (dưới dạng Bosentan monohydrat) 125mg
46	Misenbo 62,5	Công ty TNHH Liên doanh Hasan - Dermapharm	VD-33103-19	457/QĐ-QLD	01/08/2019	Cách ghi hoạt chất	Bosentan (dưới dạng Bosentan monohydrat) 62,5mg	Bosentan (dưới dạng Bosentan monohydrat) 62,5 mg
47	Paracetamol	Công ty TNHH SX-TM dược phẩm Thành Nam	VD-33129-19	457/QĐ-QLD	01/08/2019	Quy cách đóng gói	Hộp 10 vi x 10 viên	Hộp 10 vi x 10 viên; Lọ 200 viên
48	Paracetamol	Công ty TNHH SX-TM dược phẩm Thành Nam	VD-33129-19	457/QĐ-QLD	01/08/2019	Cơ sở sản xuất	Chi nhánh công ty TNHH SX-TM dược phẩm Thành Nam	Chi nhánh Công ty TNHH SX-TM Dược phẩm Thành Nam tại Bình Dương
49	Paracetamol	Công ty TNHH SX-TM dược phẩm Thành Nam	VD-33129-19	457/QĐ-QLD	01/08/2019	Địa chỉ cơ sở sản xuất	Số 60 - Đại lộ Độc lập - KCN Việt Nam- Singapore - Phường An Phú - Thị xã Thuận An - Tỉnh Bình Dương	Số 60 - Đại lộ Độc lập - KCN Việt Nam- Singapore - Phường An Phú - Thị xã Thuận An - Bình Dương
50	Imidu® 60mg	Công ty TNHH Liên doanh Hasan -	VD-33887-19	652/QĐ-QLD	23/10/2019	Tên thuốc	Imidu 60mg	Imidu® 60mg
51	Imidu® 60mg	Công ty TNHH Liên doanh Hasan - Dermapharm	VD-33887-19	652/QĐ-QLD	23/10/2019	Cách ghi hoạt chất	Isosorbid-5-mononitrat 60mg	Isosorbid-5-mononitrat 60mg (dưới dạng isosorbid-5-mononitrat 80%)

STT	Tên thuốc	Cơ sở đăng ký	Số đăng ký	Số Quyết định	Ngày ký ban hành Quyết định	Nội dung đính chính	Thông tin đã ghi	Thông tin đính chính
52	Imidu® 60mg	Công ty TNHH Liên doanh Hasan -	VD-33887-19	652/QĐ-QLD	23/10/2019	Tuổi thọ	36 tháng	60 tháng
53	Spinolac® 50 (CSNQ: Công ty Mibe GmbH Arzneimittel; địa chỉ: Số 15, Đường Münchener, D-06796 Brehna, CHLB Đức)	Công ty TNHH Hasan - Dermapharm	VD-33888-19	652/QĐ-QLD	23/10/2019	Tên thuốc	Spinolac 50 (CSNQ: Công ty Mibe GmbH Arzneimittel; địa chỉ: Số 15, Đường Münchener, D-06796 Brehna, CHLB Đức)	Spinolac® 50 (CSNQ: Công ty Mibe GmbH Arzneimittel; địa chỉ: Số 15, Đường Münchener, D-06796 Brehna, CHLB Đức)
54	Almintic	Công ty TNHH Liên doanh Hasan -	VD-33898-19	652/QĐ-QLD	23/10/2019	Cách ghi hoạt chất	Alpha lipoic acid 600mg	Alpha lipoic acid (thioctic acid) 600mg
55	Brocizin 10	Công ty TNHH Liên doanh Hasan -	VD-33899-19	652/QĐ-QLD	23/10/2019	Dạng bào chế	Viên nén bao phim	Viên nén bao đường
56	Brocizin 10	Công ty TNHH Liên doanh Hasan -	VD-33899-19	652/QĐ-QLD	23/10/2019	Quy cách đóng gói	Hộp 03 vi x 10 viên; Hộp 05 vi x 10 viên; Hộp 10 vi x 10 viên	Hộp 03 vi x 20 viên; Hộp 05 vi x 20 viên; Hộp 10 vi x 20 viên
57	Divibet	Công ty TNHH Liên doanh Hasan - Dermapharm	VD-33900-19	652/QĐ-QLD	23/10/2019	Cách ghi hoạt chất	Mỗi 15g gel chứa: Calcipotriol (dưới dạng Calcipotriol monohydrat) 0,75mg; Betamethason (dưới dạng Betamethason dipropionat) 7,5mg	Mỗi 15g thuốc mỡ chứa: Calcipotriol (dưới dạng Calcipotriol monohydrat) 0,75mg; Betamethason (dưới dạng Betamethason dipropionat) 7,5mg

STT	Tên thuốc	Cơ sở đăng ký	Số đăng ký	Số Quyết định	Ngày ký ban hành Quyết định	Nội dung đính chính	Thông tin đã ghi	Thông tin đính chính
71	Soravar	Công ty TNHH sinh dược phẩm Hera	QLĐB-773-19	306/QLĐ-ĐK	05/10/2019	Cách ghi hoạt chất	Sorafenib (dưới dạng Sorafenib Tosylate form II) 200mg	Sorafenib (dưới dạng Sorafenib Tosylate form II) 200mg

KT. CỤC TRƯỞNG
 PHÓ CỤC TRƯỞNG

 Nguyễn Thành Lâm

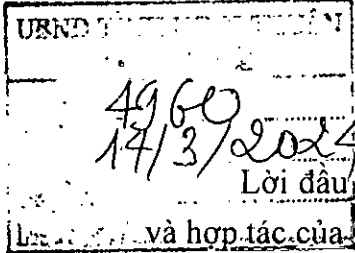


CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC
PHẨM TRUNG ƯƠNG CPC1
CHI NHÁNH TP HỒ CHÍ MINH

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

Số: 235/CPC1-CNHCM
V/v cập nhật quy cách
Enyglid Tablet

Thành phố Hồ Chí Minh, ngày 11 tháng 03 năm 2024



Kính gửi: Sở Y tế tỉnh Ninh Thuận

Lời đầu tiên, Công ty Cổ phần Dược phẩm Trung ương CPC1 xin cảm ơn sự ủng hộ và hợp tác của Quý Sở Y tế trong suốt thời gian qua.

Căn cứ Quyết định số 08/QĐ-SYT ngày 05/01/2024 của Giám đốc Sở Y tế tỉnh Ninh Thuận về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu Gói số 01: gói thầu Thuốc Generic và vắc xin năm 2023.

Căn cứ Công văn số 776/QLD-ĐK ngày 07/02/2022 của Cục Quản lý Dược về việc thay đổi quy cách đóng gói thuốc thành phẩm, trong đó có mặt hàng thuốc Enyglid Tablet (Hoạt chất, hàm lượng: Repaglinid, 1mg) với thông tin cụ thể như sau:

STT	Mã hàng	Tên thuốc	SDK	Đơn vị tính	Quy cách trên QĐTT	Quy cách xin được cập nhật
1	G11134	Enyglid Tablet	VN-22613-20	Viên	Hộp 3 vỉ x 10 viên	Hộp 2 vỉ x 15 viên

Để đáp ứng kịp thời nhu cầu khám chữa bệnh tại Quý Sở Y tế và căn cứ theo Mục ĐKC 26.1 (d) - Chương VII. Điều kiện cụ thể của hợp đồng, Công ty chúng tôi xin được tiếp tục cung ứng thuốc trên theo nội dung điều chỉnh; cam kết thông tin về hoạt chất, hàm lượng, các tiêu chuẩn chất lượng và đơn giá không thay đổi so với kết quả trúng thầu và E-HSDT.

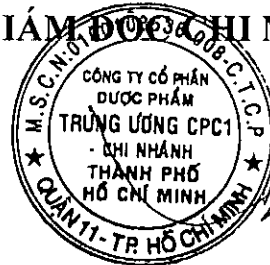
Kính mong Quý Sở Y tế xem xét và chấp thuận.

Trân trọng cảm ơn sự hợp tác của Quý Sở Y tế.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu: Ban Kinh doanh, VT.

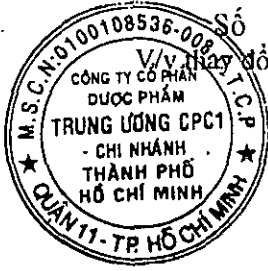
GIÁM ĐỐC CHI NHÁNH



DS. ĐÀO THỊ HẰNG

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

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



Số 776 / QLD-ĐK
V/v thay đổi quy cách đóng gói thuốc thành phẩm

Hà Nội, ngày 07 tháng 02 năm 2022

Kính gửi: Công ty TNHH Dược phẩm Nhất Anh
Địa chỉ: 122/7-9 Đặng Văn Ngữ, quận Phú Nhuận, TP Hồ Chí Minh, Việt Nam.

Tiếp theo công văn số 6400/QLD-ĐK ngày 03/06/2021 của Cục Quản lý Dược, xét đơn đề nghị và các tài liệu bổ sung có liên quan của Công ty (số tiếp nhận 591/BSTĐNN ngày 14/06/2021) về việc thay đổi quy cách đóng gói thuốc thành phẩm đối với thuốc đã được cấp giấy đăng ký lưu hành,

Căn cứ Thông tư số 32/2018/TT-BYT ngày 12/11/2018 của Bộ Y tế Quy định việc đăng ký thuốc,

Căn cứ Biên bản thẩm định hồ sơ thay đổi/ bổ sung của công ty, Cục Quản lý Dược có ý kiến như sau:

Đồng ý về việc thay đổi quy cách đóng gói thuốc thành phẩm đối với thuốc Enyglid tablet, số đăng ký: VN-22613-20, cụ thể như sau:

- Quy cách đóng gói thuốc thành phẩm đã duyệt: Hộp 3 vỉ x 10 viên.
- Quy cách đóng gói thuốc thành phẩm thay đổi: Hộp 2 vỉ x 15 viên.

Mẫu nhãn của quy cách đóng gói mới của thuốc được đóng dấu xác nhận của Cục Quản lý Dược và đính kèm theo công văn này.

Ngoài nội dung được thay đổi trên, tất cả các nội dung khác giữ nguyên như hồ sơ đăng ký thuốc lưu tại Cục Quản lý Dược.

Công ty đăng ký, nhà sản xuất phải chịu trách nhiệm về chất lượng đối với thuốc lưu hành trên thị trường và có trách nhiệm thông báo sự thay đổi này đến các cơ quan liên quan và khách hàng.

Sau 06 tháng kể từ ngày ký công văn này, thuốc trên không được nhập khẩu với các nội dung đã đề nghị thay đổi.

Cục Quản lý Dược thông báo để Công ty biết và thực hiện đúng các quy định của Việt Nam về lưu hành thuốc./.

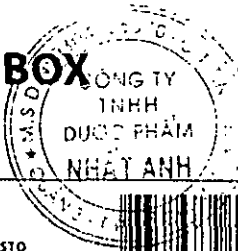
Nơi nhận:

- Như trên;
- CT. Vũ Tuấn Cường (để b/c);
- Lưu: VT, DKT (ĐN).

KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG

CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
BỘ Y TẾ
HỒ CHÍ MINH
Nguyễn Thành Lâm

CARTON BOX



DNNK:

MANUFACTURER/ CO SỞ SẢN XUẤT: KRKA, D.D., NOVO MESTO
Smrjeska Cesta 6, SI-8501 Novo Mesto, Slovenia

ENYGLID TABLET
Prescription Drug
Tablets, Oral use
COMPOSITION: Each tablet contains 1mg of repaglinide
PACKAGE: Box of 2 blisters x 15 tablets.
INDICATION, DOSAGE, CONTRA-INDICATION AND OTHER INFORMATION: please see in the instruction leaflet
STORAGE: Store in dry place, protect from light, at a temperature below 30°C

REG. No/ SDK:

READ THE LEAFLET CAREFULLY BEFORE USE.
KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN.

ENYGLID TABLET
Thuốc Kê Đơn
Viên nén, thuốc uống
THÀNH PHẦN: Mỗi viên chứa 1mg repaglinide
QUY CÁCH ĐÓNG GÓI: Hộp 2 vỉ x 15 viên
CHỈ ĐỊNH, CHỐNG CHỈ ĐỊNH, CÁCH DÙNG VÀ CÁC THÔNG TIN KHÁC: Xem tờ hướng dẫn sử dụng kèm theo
BẢO QUẢN: Bảo quản nơi khô, tránh ánh sáng, nhiệt độ dưới 30°C.
SỐ LÔ SX, NSX, HD sản: Batch, Mfg, Exp. trên bao bì.
Hạn dùng là ngày cuối cùng của tháng hết hạn ghi trên bao bì
TIÊU CHUẨN CHẤT LƯỢNG: TCCS

ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG.
ĐỂ XA TẦM TAY TRẺ EM.

ENYGLID 1 mg tablet

KRKA

30 tablets

ENYGLID 1 mg tablet

30 tablets

ENYGLID 1 mg tablet

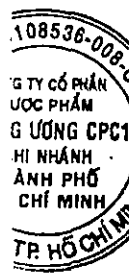
Repaglinide

30 tablets Oral use

KRKA

Y TẾ
QUẢN LÝ DƯỢC
ĐA PHE DUYỆT

1 Đ/BS ngày 07 tháng 02 năm 2022
theo công văn 776/QLD-DK



6

BLISTER

Handwritten signature

Batch number and Exp. date would be provided during production.



T.C.P. ★ M.

Enyglid Tablet 1mg
tablets
Repaglinide 1mg
KRKA

Enyglid Tablet 1mg
tablets
Repaglinide 1mg
KRKA

Enyglid Tablet 1mg
tablets
Repaglinide 1mg
KRKA

Enyglid Tablet 1mg
tablets
Repaglinide 1mg
KRKA

Enyglid Tablet 1mg
tablets
Repaglinide 1mg
KRKA



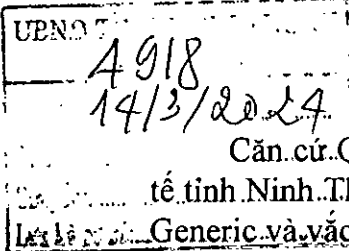
Handwritten mark

CÔNG TY CP DƯỢC PHẨM
KHÁNH HÒA

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Số: 263 /CP-DP
V/v xin thay đổi thông tin số đăng ký
thuốc trúng thầu Allopurinol

Nha Trang, ngày 12 tháng 3 năm 2024



Kính gửi: - Sở Y tế Ninh Thuận

Căn cứ Quyết định số 08/QĐ-SYT, ngày 05 tháng 01 năm 2024 của Giám đốc Sở Y tế tỉnh Ninh Thuận về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu Gói số 01: Gói thầu thuốc Generic và vắc xin năm 2023

Công ty cổ phần dược phẩm Khánh Hoà đã trúng thầu mặt hàng Allopurinol do Công ty sản xuất và đã được Cục Quản lý Dược bổ sung gia hạn số đăng ký, cụ thể như sau:

STT	Tên hoạt chất, hàm lượng	Tên thuốc	ĐVT	Số đăng ký trúng thầu	Số đăng ký thay đổi	Số lượng trúng thầu	Số lượng đã cung ứng	Số lượng đề nghị thay thế còn lại
1	Allopurinol 300mg	Allopurinol	Viên	VD-25704-16	893110064024	28.000	9.900	18.100

(Đính kèm:

- Bản sao Quyết định gia hạn giấy đăng ký lưu hành của Cục Quản lý Dược;
- Bản in giá kê khai được công bố trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược);

Chính vì vậy, Công ty cổ phần dược phẩm Khánh Hoà kính đề nghị Quý đơn vị cho phép Công ty chúng tôi được cung ứng mặt hàng trên theo số đăng ký gia hạn với các tiêu chuẩn khác không đối so với hồ sơ dự thầu

Trân trọng kính chào./.

Nơi nhận:

- Như trên.
- Lưu TC, KD

Đại diện hợp pháp của nhà thầu



PHÓ TỔNG GIÁM ĐỐC

Nguyễn Thị Phương Trang

**CÔNG TY CP DƯỢC PHẨM
KHÁNH HÒA**

**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc**

Số: 264 /CP-DP
V/v: Xin bổ sung thông tin số đăng ký
gia hạn mặt hàng trúng thầu

Nha Trang, ngày 29 tháng 02 năm 2024

Kính gửi: **Sở Y tế tỉnh Ninh Thuận**

Căn cứ Quyết định số 08/QĐ-SYT, ngày 05 tháng 01 năm 2024 của Giám đốc Sở Y tế tỉnh Ninh Thuận về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu Gói số 01: Gói thầu thuốc Generic và vắc xin năm 2023

Công ty cổ phần dược phẩm Khánh Hoà đã trúng thầu mặt hàng Thelizin do Công ty sản xuất và đã được Cục Quản lý Dược bổ sung gia hạn số đăng ký, cụ thể như sau:

STT	Tên hoạt chất, hàm lượng	Tên thuốc	Số đăng ký trúng thầu	Số đăng ký thay đổi	Số lượng trúng thầu	Số lượng đã cung ứng	Số lượng đề nghị thay thế còn lại
1	Alimemazin (dưới dạng Alimemazin tartrat) 5mg	Thelizin	VD-24788-16	893100288523	545.000	85.000	460.000

(Đính kèm:

- Bản sao Quyết định gia hạn giấy đăng ký lưu hành của Cục Quản lý Dược;
- Bản in giá kê khai được công bố trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược);

Chính vì vậy, Công ty cổ phần dược phẩm Khánh Hoà kính đề nghị Quý đơn vị cho phép Công ty chúng tôi được cung ứng mặt hàng trên theo số đăng ký gia hạn với các tiêu chuẩn khác không đổi so với hồ sơ dự thầu

Trân trọng kính chào./.

Đại diện hợp pháp của nhà thầu, _____

- Nơi nhận:
- Như trên.
 - Lưu TC, KD

PHÓ TỔNG GIÁM ĐỐC

Nguyễn Thị Phương Trang



CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
SOCIALIST REPUBLIC OF VIETNAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc
Independence - Freedom - Happiness

GIẤY PHÉP LƯU HÀNH SẢN PHẨM MARKETING AUTHORIZATION

Tên thuốc : Thelizin
Name of Drug:

Thành phần chính, hàm lượng : Alimemazin (dưới dạng Alimemazin tartrat) 5mg.
Active Ingredients, Strength:

Qui cách đóng gói, bào chế : Hộp 4 vỉ x 25 viên; Viên nén bao phim
Packing Size, Dosage form:

Tiêu chuẩn chất lượng : TCCS
Quality Specification:

Hạn dùng : 36 tháng.
Shelf-life:

Số giấy phép lưu hành sản phẩm (SĐK): **VD-24788-16**
Marketing Authorization Number:

Số quyết định : 297/QĐ-QLD Ngày cấp: 15/7/2016
Approval Decision Number: Date of Issuance:

Hiệu lực của giấy phép lưu hành sản phẩm: có giá trị 05 năm kể từ ngày cấp
Expiration Date of this Marketing Authorization:

Tên cơ sở đăng ký : Công ty cổ phần dược phẩm Khánh Hoà
Name of Marketing Authorization Holder

Địa chỉ : 74 Thống Nhất, TP. Nha Trang, Khánh Hoà - Việt Nam
Address:

Tên cơ sở sản xuất : Công ty cổ phần dược phẩm Khánh Hoà
Name of Manufacturer:

Địa chỉ : Đường 2 tháng 4, P. Vĩnh Hoà, TP. Nha Trang, Khánh
Hoà - Việt Nam
Address:

Tên cơ sở đóng gói
Name of Assembler

Địa chỉ
Address:

Hà Nội, ngày 15 tháng 7 năm 2016.
CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
GENERAL-DIRECTOR OF THE DRUG ADMINISTRATION OF VIETNAM

Ghi chú: (Note)

1- Giấy phép lưu hành sản phẩm này được cấp theo đúng hồ sơ
đăng ký thuốc đã được Bộ Y tế phê duyệt.

This marketing authorization has been issued in accordance with the dossier
approved by the Vietnam Ministry of Health.

2- Bất cứ sự thay đổi nào về nội dung của giấy phép phải được
Cục Quản lý dược - Bộ Y tế xác nhận.

Any variations of the contents of the marketing authorization are required to be
adopted by the Drug Administration of Vietnam.

TRƯƠNG QUỐC CƯỜNG



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

Hà Nội, ngày 09 tháng 10 năm 2023

QUYẾT ĐỊNH

Về việc ban hành Danh mục 1017 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 187

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 Bộ 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 1017 thuốc sản xuất trong nước được cấp giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 187, cụ thể:

1. Danh mục 918 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 99 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:

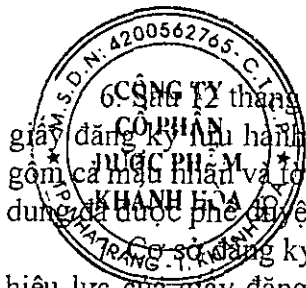
1. Sản xuất thuốc theo đúng các hồ sơ, tài liệu đã đăng ký với Bộ Y tế và phải in số đăng ký được Bộ Y tế Việt Nam cấp lên nhãn thuốc.

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. Thực hiện, phối hợp với cơ sở nhập khẩu thực hiện theo đúng quy định tại Công văn số 5853/QLD-CL ngày 19/4/2019 của Cục Quản lý Dược về việc kiểm tra chất lượng nguyên liệu làm thuốc nhóm sartan đối với các thuốc thuộc danh mục tại Điều 1 ban hành kèm theo Quyết định này có chứa dược chất thuốc nhóm sartan

5. 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.



6. Trong 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 mặt 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.

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.

8. 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.

9. 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.

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./.

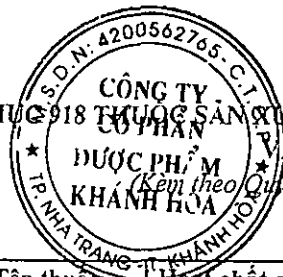
Nơi nhận:

- 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 GDKLH thuốc, NLLT;
 - Viện KN thuốc TỨ, Viện KN thuốc TP. HCM;
 - Tổng Công ty Dược Việt Nam - Công ty CP;
 - Các Bệnh viện, Viện có giường bệnh trực thuộc Bộ Y tế;
 - Trung tâm mua sắm tập trung thuốc quốc gia;
 - Cục QLD: P.QLKDD, P.QLCLT, P.PCHN, P.QLGT;
- Website;
- Lưu: VT, ĐKT (T) (02b).

CỤC TRƯỞNG



Vũ Tuấn Cường



Phụ lục I

DANH MỤC 918 THUỐC SẢN XUẤT TRONG NƯỚC ĐƯỢC GIA HẠN GIẤY ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH TẠI

VIỆT NAM HIỆU LỰC 05 NĂM - ĐỢT 187

(Ký theo Quyết định số 737/QĐ-QLD ngày 09 tháng 10 năm 2023

của Cục Quản lý Dược)

ST T	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 phẩm 2/9 (Địa chỉ: 299/22 Lý Thường Kiệt, Phường 15, Quận 11, Thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)

1.1. Cơ sở sản xuất: Công ty Cổ phần Dược phẩm 2/9 (Địa chỉ: 930 C4 đường C, Khu công nghiệp Cát Lái, cụm 2, Phường Thạnh Mỹ Lợi, Quận 2, TP. Hồ Chí Minh, Việt Nam)

1	Nadygenor	Arginin aspartat 1g	Dung dịch uống	Hộp 20 Ống x 5 ml	NSX	36	893110251923 (VD-27732-17)	01
2	Nadypharlux	Mỗi gói chứa Macroglol 4000 10g	Thuốc bột uống	Hộp 20 Gói x 10,21 g	NSX	36	893100252023 (VD-19299-13)	01
3	Allopurinol 300	Alopurinol 300mg	Viên nén	Hộp 3 vỉ x 10 viên	NSX	36	893110252123 (VD-25103-16)	01
4	Atorvastatin 20	Atorvastatin (dưới dạng Atorvastatin calci) 20mg	Viên nén bao phim	Hộp 3 vỉ x 10 viên; Hộp 10 vỉ x 10 viên	NSX	36	893110252223 (VD-30253-18)	01
5	Fexnad 180	Fexofenadin hydroclorid 180mg	Viên nén bao phim	Hộp 1 vỉ x 10 viên	NSX	36	893100252323 (VD-29639-18)	01

2. Cơ sở đăng ký: Công ty Cổ phần Dược Phẩm Imexpharm (Địa chỉ: Số 04 Đường 30/4, Phường 1, TP. Cao Lãnh, Đồng Tháp, Việt Nam)

2.1. Cơ sở sản xuất: Chi nhánh 3 - Công ty CPDP Imexpharm tại Bình Dương (Địa chỉ: Số 22, Đường số 2, Khu công nghiệp Việt Nam - Singapore II, Phường Hòa Phú, TP. Thủ Dầu Một, Tỉnh Bình Dương, Việt Nam)

6	Cefoxitin 1 g	Cefoxitin (dưới dạng cefoxitin natri) 1g	Thuốc bột pha tiêm	Hộp 1 Lọ x 1 gam; Hộp 10 Lọ x 1 gam.	USP hiện hành	24	893110252423 (VD-26841-17)	01
7	Ceftizoxim 1g	Ceftizoxim (dưới dạng ceftizoxim natri) 1gam	Thuốc bột pha tiêm	Hộp 1 Lọ x 1g; Hộp 10 Lọ x 1g	USP hiện hành	24	893110252523 (VD-29757-18)	01
8	Imedoxim 100	Cefpodoxim (dưới dạng Cefpodoxim proxetil) 100mg	Viên nén bao phim	Hộp 03 vỉ x 10 Viên	USP hiện hành	24	893110252623 (VD-27890-17)	01
9	Imetoxim 1 g	Cefotaxim (dưới dạng Cefotaxim natri) 1g	Thuốc bột pha tiêm	Hộp 1 Lọ x 1 gam, lọ thủy tinh; Hộp 10 Lọ x 1 gam, lọ thủy tinh	NSX	24	893110252723 (VD-26846-17)	01
10	Imexime 200	Cefixim (dưới dạng cefixim trihydrat) 200mg	Viên nang cứng	Hộp 02 vỉ x 10 viên	NSX	24	893110252823 (VD-30399-18)	01
11	Zanimex 250	Cefuroxim (dưới dạng Cefuroxim axetil) 250mg	Viên nén bao phim	Hộp 2 vỉ x 5 viên	NSX	36	893110252923 (VD-20746-14)	01

2.2. Cơ sở sản xuất: Công ty Cổ phần Dược Phẩm Imexpharm (Địa chỉ: Số 04, Đường 30/4, Phường 1, TP. Cao Lãnh, Tỉnh Đồng Tháp, Việt Nam)



ST T	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)
339	Fasthiol	Carbocistein 100mg/5ml	Siro	Hộp 1 lọ x 60 ml; Hộp 1 lọ x 80 ml; Hộp 1 lọ x 100 ml; Hộp 1 lọ x 125 ml	NSX	24	893100285723 (VD-25692-16)	01
340	Hypevas 20	Pravastatin natri 20mg	Viên nén	Hộp 6 vi x 10 viên	NSX	36	893110285823 (VD-31108-18)	01
341	Loperamide 2mg	Loperamid hydroclorid 2mg	Viên nang cứng	Hộp 50 vi x 10 viên; hộp 10 vi x 10 viên	ĐVN hiện hành	36	893100285923 (VD-31109-18)	01
342	Metronidazol 250mg	Metronidazol 250mg	Viên nén	Hộp 50 vi x 10 viên; Hộp 10 vi x 10 viên; Hộp 20 vi x 10 viên	ĐVN IV	36	893115286023 (VD-25177-16)	01
343	Mezaoscin	Hyoscin butylbromid 20mg	Viên nén bao phim	Hộp 10 vi x 10 viên	NSX	36	893100286123 (VD-26826-17)	01
344	Mezapentin 600	Gabapentin 600mg	Viên nén bao phim	Hộp 6 vi x 10 viên.	NSX	36	893110286223 (VD-27886-17)	01
345	Mezapid	Rebamipid 100mg	Viên nén bao phim	Hộp 10 vi x 10 viên	NSX	36	893110286323 (VD-26149-17)	01
346	Mezaterol 20	Bambuterol hydroclorid 20mg	Viên nén	Hộp 6 vi x 10 viên	NSX	36	893110286423 (VD-25696-16)	01
347	Parutan	Cefditoren (dưới dạng Cefditoren Pivoxil) 200mg	Viên nén bao phim	Hộp 1 vi x 10 viên; Hộp 2 vi x 10 viên; Hộp 3 vi x 10 viên; Hộp 2 vi x 15 viên	NSX	36	893110286523 (VD-29746-18)	01
348	Royalgsv	Desloratadin 0,5 mg/ml	Siro	Hộp 1 lọ x 60 ml; Hộp 1 lọ x 50 ml; Hộp 1 lọ x 30 ml; Hộp 10 ống x 5 ml; Hộp 20 ống x 5 ml.	NSX	36	893100286623 (VD-26153-17)	01
349	Safetamol250	Paracetamol 250mg/5ml	Dung dịch uống	Hộp 20 ống x 5ml	NSX	24	893100286723 (VD-25181-16)	01
350	Tradamadol	Paracetamol 325mg; Tramadol hydroclorid 37,5mg	Viên nén bao phim	Hộp 3 vi x 10 viên	NSX	24	893111286823 (VD-30396-18)	01

36. Cơ sở đăng ký: Công ty Cổ phần Dược phẩm Khánh Hòa (Địa chỉ: Số 74 đường Thống Nhất, phường Vạn Thắng, thành phố Nha Trang, tỉnh Khánh Hòa, Việt Nam)

36.1. Cơ sở sản xuất: Công ty Cổ phần Dược phẩm Khánh Hòa (Địa chỉ: Đường 2/4, Khóm Đông Bắc, phường Vĩnh Hòa, Thành phố Nha Trang, tỉnh Khánh Hòa, Việt Nam)



ST T	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)
360	Kamydazol	Spiramycin 750.000IU; Metronidazol 125mg	Viên nén bao phim	Hộp 2 vỉ x 10 viên; Hộp 10 vỉ x 10	NSX	36	893115287823 (VD-25708-16)	01
361	Magnesi-B6	Magnesi lactate dihydrat 470mg, Pyridoxin Hydroclorid 5mg	Viên nén bao phim	Hộp 5 vỉ x 10 viên; Hộp 10 vỉ x 10 viên	ĐDVN V	36	893110287923 (VD-23583-15)	01
362	Methocarbamol	Methocarbamol 500mg	Viên nén bao phim	Hộp 10 vỉ x 10 viên; Hộp 1 Chai x 100 viên; Hộp 1 Chai x 200 viên	USP-NF 2021	36	893110288023 (VD-28974-18)	01
363	Nabumeton	Nabumeton 500mg	Viên nén bao phim	Hộp 3 vỉ x 10 viên; Hộp 10 vỉ x 10 viên	USP 43	36	893110288123 (VD-27918-17)	01
364	Norfloxacin	Norfloxacin 400mg	Viên nén bao phim	Hộp 10 vỉ x 10 viên	ĐDVN IV	36	893115288223 (VD-24787-16)	01
365	Ofloxacin	Ofloxacin 200mg	Viên nén bao phim	Hộp 10 vỉ x 10 viên; Hộp 1 Chai x 200 viên; Hộp 1 Chai x 500 viên	NSX	36	893115288323 (VD-27919-17)	01
366	Prednisolone	Prednisolone 5mg	Viên nén	Hộp 20 vỉ x 15 viên; Hộp 40 vỉ x 15 viên; Chai 100 viên; Chai 200 viên; Chai 500 viên; Chai 1000 viên	NSX	36	893110288423 (VD-29766-18)	01
367	Thelizin	Alimemazin tartrat (tương đương Alimemazin 5mg) 6,25mg	Viên nén bao phim	Hộp 4 vỉ x 25 viên; Hộp 10 vỉ x 25 viên; Hộp 20 vỉ x 25 viên; Chai 100 viên; Chai 500 viên	NSX	36	893100288523 (VD-24788-16)	01
368	Tunadimet	Clopidogrel (dưới dạng clopidogrel bisulfat) 75mg	Viên nén bao phim	Hộp 3 vỉ x 10 viên; Hộp 10 vỉ x 10 viên	USP 37	36	893110288623 (VD-27922-17)	01
369	Vitamin B6	Pyridoxine hydrochloride 250mg	Viên nén bao phim	Hộp 10 vỉ x 10 viên; Hộp 1 Chai x 100 viên; Hộp 1 Chai x 200 Viên	NSX	36	893110288723 (VD-27923-17)	01

37. 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)

37.1. 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)

370	Fedrez	Leflunomid 20mg	Viên nén bao phim	Hộp 3 vỉ x 10 viên	NSX	36	893110288823 (VD-28982-18)	01
-----	--------	-----------------	-------------------	--------------------	-----	----	----------------------------	----



844.37366483

cql@mo.gov.vn

Đăng nhập (/Account/Login)

ĐĂNG KÝ (/DANGKY)

(/)



TRA CỨU GIÁ THUỐC

TẤT CẢ ▾

VD-24788-16

Q TÌM KIẾM

C ĐẶT LẠI

NGÀY KÊ KHAI	TRẠNG THÁI	VĂN BẢN KIẾN NGHỊ	TÊN THUỐC	TÊN HC	ND/HL	SỐ GPLH/GPNK	DẠNG BẢO CHẾ	QUY CÁCH ĐÓNG GÓI	ĐVT	GIÁ BÁN BUÔN DỰ KIẾN (VNĐ) (VAT)	GIÁ BÁN LẺ DỰ KIẾN (THEO ĐỀ XUẤT CỦA DOANH NGHIỆP) (VNĐ) (VAT)	CƠ SỞ SX	HƯỚC SX	ĐƠN VỊ KK	PHÂN LOẠI
02/02/2018	Đã rà soát, không có vấn đề		Thelizin	Alimemazin (dưới dạng Allmemazin tartrat)	5mg	893100288523 (VD-24788-16)	Viên nén bao phim	Hộp 4 vỉ x 25 viên; Hộp 10 vỉ x 25 viên; Hộp 20 vỉ x 25 viên; Chai 100 viên; Chai 500 viên	Viên	362		Công ty cổ phần dược phẩm Khánh Hòa	Việt Nam	Công ty cổ phần dược phẩm Khánh Hòa	Đính chính/bổ sung thông tin
05/08/2016	Đã rà soát, không có vấn đề		Thelizin	Alimemazin (dưới dạng Alimemazin tartrat)	5mg	VD-24788-16	Viên nén bao phim	Hộp 4 vỉ x 25 viên	Viên	362		Công ty cổ phần dược phẩm Khánh Hòa	Việt Nam	Công ty cổ phần dược phẩm Khánh Hòa	Đính chính/bổ sung thông tin