



# CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM VIỆT HÀ

Số 4 Lô A Đường Trường Sơn - Phường 15 - Quận 10 - Tp.HCM  
Điện thoại: 028.3970.3695 / Fax: 028.3970.2084  
Email: vihappharmaco@hcm.vnn.vn - Website: www.viethapharmcorp.com.vn

**Số: 185/2024/VH**



"*Ký thay đổi* Số đăng ký của thuốc Lidocain"

Tp. Hồ Chí Minh, ngày 16 tháng 10 năm 2024.

## **Kính gửi: Sở Y tế tỉnh Ninh Thuận**

Công ty Cổ Phần Dược Phẩm Việt Hà chân thành cảm ơn Quý Sở và các đơn vị Y tế về sự tin nhiệm sử dụng sản phẩm của công ty chúng tôi trong việc điều trị cho bệnh nhân trong thời gian qua.

Công ty Cổ Phần Dược Phẩm Việt Hà tham gia thầu gói thầu: Gói số 1 - Gói thầu thuốc generic và vắc xin, thuộc dự toán mua sắm Kế hoạch lựa chọn nhà thầu cung cấp thuốc năm 2023 của Sở Y tế. Trong đó, công ty chúng tôi dự thầu mặt hàng **Lidocain** với số đăng ký **VN-20499-17** và đã được trúng thầu theo Quyết định trúng thầu số 08/QĐ-SYT ngày 05/01/2024.

Mặt hàng này đã được Bộ Y tế - Cục Quản lý Dược Gia hạn giấy đăng ký lưu hành (đính kèm Quyết định gia hạn số đăng ký) và Giá kê khai đã được đăng trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược (đính kèm Bảng kê khai giá cập nhật theo số đăng ký 599110011924).

Bằng văn bản này, Công ty Cổ Phần Dược Phẩm Việt Hà kính trình Quý Sở xem xét cho chúng tôi được cung ứng mặt hàng Lidocain theo Số đăng ký thay đổi là **599110011924**, cụ thể như sau:

Mã thuốc	Số đăng ký trúng thầu	Số đăng ký điều chỉnh	Số lượng trúng thầu	Phụ lục tăng 20%	Số lượng đã xuất	Số lượng (cung cấp theo SDK điều chỉnh)
G10739	VN-20499-17	599110011924	100	20	100	20

Chúng tôi chân thành cảm ơn và rất mong nhận được sự phản hồi của Quý Sở trong thời gian sớm nhất để có đủ thuốc phục vụ trong công tác khám và điều trị bệnh cho bệnh nhân./.



**PHÓ TỔNG GIÁM ĐỐC**

**NGUYỄN NGỌC KIỀU**

*25110*  
Nơi nhận:

- Như trên
- Lưu

### Chi nhánh Hà Nội

B14/D13 Khu ĐTM Cầu Giấy,  
P. Dịch Vọng, Q. Cầu Giấy, Hà Nội  
ĐT: 024. 3784 3937 - Fax: 024. 3792 5274

### Chi nhánh Đà Nẵng

152 Hồ Quý Ly, P. Hòa Minh,  
Q. Liên Chiểu, Đà Nẵng  
ĐT: 0236. 3741 168 - Fax: 0236. 3741 268

### Cửa Hàng

Quầy J26 134/1 Tô Hiến Thành  
P.15, Q.10, TP. Hồ Chí Minh  
ĐT: 028. 3866 7176 - Fax: 028. 3864 6580



BỘ Y TẾ  
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Số: 3 /QĐ-QLD

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

Hà Nội, ngày 03 tháng 01 năm 2024

### QUYẾT ĐỊNH

Về việc ban hành danh mục 231 thuốc nước ngoài  
được cấp, gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 117.2

### 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 231 thuốc nước ngoài được cấp, gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 117.2, cụ thể:

- Danh mục 01 thuốc nước ngoài được cấp giấy đăng ký lưu hành hiệu lực 05 năm - Đợt 117.2 (tại Phụ lục I kèm theo).
- Danh mục 206 thuốc nước ngoài được gia hạn giấy đăng ký lưu hành hiệu lực 05 năm - Đợt 117.2 (Phụ lục II kèm theo).
- Danh mục 24 thuốc nước ngoài được gia hạn giấy đăng ký lưu hành hiệu lực 03 năm - Đợt 117.2 (Phụ lục III kèm theo).

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

- Cung cấp thuốc vào Việt Nam theo đúng các hồ sơ, tài liệu đã đăng ký với Bộ Y tế và phải in hoặc dán số đăng ký được Bộ Y tế cấp lên nhãn thuốc.
- Chấp hành đầy đủ pháp luật của nước CHXHCN Việt Nam và các quy định của Bộ Y tế về nhập khẩu thuốc và lưu hành thuốc tại Việt Nam, nếu có bất cứ thay đổi gì trong quá trình lưu hành thuốc ở nước sở tại và ở Việt Nam thì phải báo cáo ngay cho Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế Việt Nam.
- 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.
- Cập nhật nhãn thuốc và tờ hướng dẫn sử dụng thuốc theo quy định tại Thông tư 01/2018/TT-BYT ngày 18/01/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định ghi nhãn thuốc, nguyên liệu làm thuốc và tờ hướng dẫn sử dụng thuốc theo hình thức thay đổi, bổ sung giấy đăng ký lưu hành thuốc quy định tại Thông tư 08/2022/TT-BYT ngày 05/9/2022 của Bộ trưởng Bộ Y tế đối với thuốc chưa cập nhật nội dung nhãn thuốc, tờ hướng dẫn sử dụng thuốc theo quy định tại Thông tư 01/2018/TT-BYT ngày 18/01/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế.

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 nhập khẩu và lưu hành với các nội dung đã được phê duyệt thay đổi trong hồ sơ gia hạn.

6. 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 ngày 05/9/2022 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc đối với các thuốc thuộc Danh mục tại Phụ lục III ban hành kèm theo Quyết định này.

7. Cơ sở đăng ký thuốc phải đảm bảo 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 ngày 05/9/2022 của Bộ trưởng Bộ Y tế trong thời hạn 30 ngày kể từ ngày cơ sở đăng ký không còn đủ điều kiện hoạt động.

8. Cơ sở đăng ký thuốc phải báo cáo Bộ Y tế về cập nhật tình trạng đáp ứng Thực hành tốt sản xuất của cơ sở sản xuất thuốc, nguyên liệu làm thuốc. Trường hợp cơ sở sản xuất bị thu hồi giấy phép sản xuất hoặc không đáp ứng Thực hành tốt sản xuất thuốc, nguyên liệu làm thuốc ở nước sở tại, cơ sở phải thực hiện việc báo cáo trong thời hạn 15 ngày kể từ ngày có thông báo của cơ quan quản lý có thẩm quyền nước sở tại theo quy định tại điểm d khoản 1 Điều 100 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.

**Điều 3.** 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 4.** Quyết định có hiệu lực kể từ ngày ký ban hành.

**Điều 5.** Giám đốc Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương, giám đốc nhà sản xuất và cơ sở đăng ký có thuốc tại Điều 1 chịu trách nhiệm thi hành Quyết định này./.

**Nơi nhận:**

- Như Điều 5;
- Bộ trưởng (để b/c);
- TTr. 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 QLKCB, Thanh tra Bộ, Văn phòng HĐTV cấp GDKLH thuốc, NLLT;
- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
- Viện KN thuốc TƯ, Viện KN thuốc TP. HCM;
- Tổng Công ty Dược VN-CTCP;
- Các Công ty XNK dược phẩm;
- Các Bệnh viện & Viện có giường bệnh trực thuộc BHYT;
- Trung tâm mua sắm tập trung thuốc quốc gia;
- Các phòng Cục QLD: QLGT, QLKDD, QLCLT, PCHN, VP Cục; Website Cục QLD.
- Lưu: VT, ĐKT (2b) (NT).

**CỤC TRƯỞNG**



**Vũ Tuấn Cường**

030237  
CÔNG  
CỘ P  
ƯỚC  
VIỆT  
Q.T.P

**Phụ lục II**

**DANH MỤC 206 THUỐC NƯỚC NGOÀI ĐƯỢC GIA HẠN GIẤY ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH  
TẠI VIỆT NAM HIỆU LỰC 5 NĂM - ĐỢT 117.2**

*(Ban hành kèm theo quyết định số: ... 3...../QĐ-QLD, ngày 03../01./2024 của Cục Quản lý Dược)*

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

**1. Cơ sở đăng ký: Abbott Laboratories (Singapore) Private Limited** (Địa chỉ: 3 Fraser Street, #23-28 DUO Tower Singapore 189352, Singapore)

**1.1. Cơ sở sản xuất: Laboratorios Recalcine S.A** (Địa chỉ: Av. Carrascal No 5670, Quinta Normal, Santiago, Chile)

1	Estraceptin	Viên màu trắng có hoạt tính: Desogestrel 0,15mg, Ethinyl estradiol 0,02mg; Viên màu vàng có hoạt tính: Ethinyl estradiol 0,01mg	Viên nén bao phim	Hộp 1 vỉ x 28 viên, gồm 21 viên màu trắng có hoạt tính, 2 viên màu xanh lục chỉ chứa tá dược, 5 viên màu vàng có hoạt tính	NSX	36	780110000224 (VN-17085-13)	01
---	-------------	---	-------------------	--	-----	----	----------------------------	----

**1.2. Cơ sở sản xuất: PT. Abbott Indonesia** (Địa chỉ: Jl. Raya Jakarta- Bogor Km. 37, Kel. Sukamaju, Kec. Cilodong, Depok, Jawa Barat, Indonesia)

2	Brufen	Ibuprofen 100mg/5ml	Hỗn dịch uống	Hộp 1 lọ x 60ml	NSX	36	899100000324 (VN-21163-18)	01
---	--------	---------------------	---------------	-----------------	-----	----	----------------------------	----

**1.3. Cơ sở sản xuất: Sophartex** (Địa chỉ: 21 rue du Pressoir, 28500 Vernouillet, France)

3	Hidrasec 100mg	Racecadotril 100mg	Viên nang cứng	Hộp 2 vỉ x 10 viên; Hộp 3 vỉ x 10 viên	NSX	36	300110000424 (VN-21653-19)	01
4	Hidrasec 10mg Infants	Racecadotril 10mg/gói	Thuốc bột uống	Hộp 16 gói	NSX	24	300110000524 (VN-21164-18)	01
5	Hidrasec 30mg Children	Racecadotril 30mg/gói	Thuốc bột uống	Hộp 30 gói	NSX	24	300110000624 (VN-21165-18)	01

**2. Cơ sở đăng ký: Agio Pharmaceuticals Limited** (Địa chỉ: A-38, Nandjyot Industrial Estate, Kurla Andheri Road, Safed Pool, Mumbai Mumbai City Maharashtra 400072, India)

**2.1. Cơ sở sản xuất: Agio Pharmaceuticals Ltd.** (Địa chỉ: T- 81, 82. M.I.D.C., Bhosari, Pune 411026 Maharashtra State, India)



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

**55. Cơ sở đăng ký: Dr. Reddy's Laboratories Ltd** (Địa chỉ: : 8-2-337, Road No. 3, Banjara Hills, Hyderabad - 500034, Telangana, India)

**55.1. Cơ sở sản xuất: Dr. Reddy's Laboratories Ltd.** (Địa chỉ: Formulation Tech Ops II Survey No 42p, 43, 44p, 45p, 46p, 53, 54 and 83, Bachupally Village, Bachupally Mandal, Medchal Malkajgiri District – 500090, Telangana State, India)

114	Histalong	Cetirizine hydrochloride 10mg	Viên nén bao phim	Hộp 5 vi x 4 viên; Hộp 2 vi x 10 viên.	NSX	36	890100011524 (VN-17421-13)	01
-----	-----------	-------------------------------	-------------------	---	-----	----	-------------------------------	----

**56. Cơ sở đăng ký: Egis Pharmaceuticals Private Limited Company** (Địa chỉ: 1106 Budapest, Keresztúri út 30-38, Hungary)

**56.1. Cơ sở sản xuất: Egis Pharmaceuticals Private Limited Company** (Địa chỉ: 1165 Budapest, Bökényföldi út 118-120., Hungary)

115	Alzepil	Donepezil hydrochloride (dưới dạng Donepezil hydrochloride monohydrate) 5mg	Viên nén bao phim	Hộp 2 vi x 14 viên	NSX	48	599110011624 (VN-20755-17)	01
-----	---------	---	-------------------	--------------------	-----	----	-------------------------------	----

**56.2. Cơ sở sản xuất: Egis Pharmaceuticals Private Limited Company** (Địa chỉ: 9900 Körmend, Mátyás király út 65., Hungary)

116	Clostilbegyt	Clomifene citrate 50mg	Viên nén	Hộp 1 vi x 10 viên	NSX	60	599110011724 (VN-12437-11)	01
117	Erolin	Loratadine 120mg/120ml	Siro	Hộp 1 Lọ x 120ml	NSX	36	599100011824 (VN-20498-17)	01
118	Lidocain	Mỗi lọ chứa Lidocaine 3,8g (dưới dạng dung dịch 10% trong cồn)	Thuốc phun mù	Hộp 1 Lọ x 38 gam	NSX	36	599110011924 (VN-20499-17)	01
119	Paxirasol	Bromhexine hydrochloride 8mg	Viên nén	Hộp 2 vi x 10 viên	NSX	60	599100012024 (VN-15429-12)	01
120	Peritol	Cyproheptadine hydrochloride (dưới dạng Cyproheptadine hydrochloride sesquihydrate) 4mg	Viên nén	Hộp 10 vi x 10 viên	NSX	60	599110012124 (VN-21017-18)	01





BỘ Y TẾ

CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

(Bộ phận một cửa)

Số: 5133e/QLD-GT

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Ngày 17 tháng 05 năm 2024

PHIẾU TIẾP NHẬN

HỒ SƠ KÊ KHAI/KÊ KHAI LẠI GIÁ THUỐC/THAY ĐỔI, BỔ SUNG THÔNG TIN

1. Cơ sở kê khai: Công ty Cổ Phần Dược Phẩm Việt Hà

Địa chỉ: 4 lô A, Trường Sơn, Phường 15, Quận 10

Điện thoại: 028 39703965

2. Loại kê khai giá:	Lần đầu	Kê khai lại
Thuốc nước ngoài khi nhập khẩu	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Thuốc sản xuất trong nước	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Thuốc đề nghị thay đổi/bổ sung thông tin	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

3. Số văn bản kê khai/kê khai lại/thay đổi, bổ sung: 013/KKG-24

4. Thông tin thuốc kê khai, kê khai lại:

Tên thuốc	GPLH/GPNK	NĐ/HL	Quy cách đóng gói	Cơ sở sản xuất - Nước sản xuất
Lidocain	5991100119 24 (VN-20499-17)	3,8g (dưới dạng dung dịch 10% trong cồn)	Hộp 1 lọ x 38 gam	Egis Pharmaceuticals Private Limited Company - Hungary

5. Danh mục hồ sơ:

Bảng kê khai/kê khai lại giá thuốc/Văn bản đề nghị thay đổi, bổ sung thông tin

Tài liệu khác (Ghi rõ):

- " Quyết định số 3/QĐ-QLD ngày 03/01/2024 (V/v ban hành danh mục 231 thuốc nước ngoài được cấp, gia hạn GĐKLH tại VN)"

Ghi chú:

- Phiếu tiếp nhận này chỉ có giá trị xác nhận cơ sở đã tiến hành thủ tục kê khai giá thuốc theo quy định tại Nghị định số 54/2017/NĐ-CP

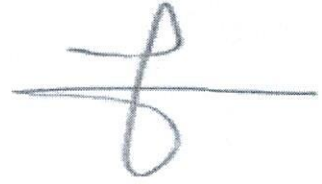
- Giá thuốc kê khai, kê khai lại sẽ được công bố trên Cổng thông tin điện tử của Bộ Y tế theo quy định.

- Đối với các hồ sơ kê khai giá thuốc: Trường hợp giá kê khai chưa hợp lý, cơ sở sẽ nhận được ý kiến bằng văn bản trong thời gian 45 ngày kể từ ngày tiếp nhận hồ sơ theo quy định.

- Đối với các hồ sơ kê khai lại: Trường hợp giá thuốc kê khai lại chưa hợp lý, cơ sở sẽ nhận được ý kiến bằng văn bản trong thời gian 30 ngày kể từ ngày tiếp nhận hồ sơ theo quy định.

- Đối với hồ sơ đề nghị thay đổi, bổ sung thông tin chưa đạt yêu cầu theo quy định và hồ sơ kê khai, kê khai lại giảm giá thuốc chưa hợp lý, cơ sở sẽ nhận được ý kiến bằng văn bản trong thời gian 15 ngày kể từ ngày tiếp nhận hồ sơ theo quy định.

**NGƯỜI NHẬN HỒ SƠ**



**Đặng Anh Tú**

375

NG

PH

C PH

T

P H

CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM VIỆT  
HÀ

Số: 013/KKG-24

V/v đề nghị thay đổi/bổ sung thông tin đối với  
thuốc đã kê khai, kê khai lại giá

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

Thành phố Hồ Chí Minh, ngày 17 tháng 05 năm 2024

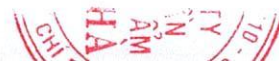
**ĐỀ NGHỊ THAY ĐỔI/BỔ SUNG THÔNG TIN ĐỐI VỚI THUỐC ĐÃ KÊ KHAI, KÊ KHAI LẠI GIÁ**

Kính gửi: Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế

CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM VIỆT HÀ đề nghị Bộ Y tế xem xét thay đổi/bổ sung thông tin kê khai, kê khai lại đối với mặt hàng thuốc đã được công bố trên Công thông tin điện tử của Bộ Y tế như sau:

Nội dung thông tin	Tên thuốc	Hoạt chất	NĐ/ HL	Dạng bào chế	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	GPLH/GPNK	Giá BBKK (VNĐ)	Cơ sở sản xuất - Nước sản xuất	Cơ sở kê khai	Ngày KK
Thông tin đã công bố	Lidocain	Mỗi lọ 38g chứa: Lidocain 3,8g	3,8g		Hộp 1 lọ 38g	Lọ	VN-2049 9-17	159.000	Egis Pharmaceuticals Private Limited Company - Hungary	Công ty cổ phần dược phẩm Việt Hà	17/04/2018
Thông tin thay đổi, bổ sung		Lidocaine	3,8g (dưới dạng dung dịch 10% trong cồn)	Thuốc phun mù	Hộp 1 lọ x 38 gam		59911001 1924 (VN-204 99-17)				

1. Văn bản của cơ quan quản lý nhà nước phê duyệt về việc thay đổi, bổ sung thông tin đối với thuốc đã được cấp giấy đăng ký lưu hành hoặc giấy phép nhập khẩu.





2. Giấy phép đăng ký lưu hành sản phẩm (MA), Quyết định cấp giấy đăng ký lưu hành.

3. Các tài liệu khác :

- " Quyết định số 3/QĐ-QLD ngày 03/01/2024 (V/v ban hành danh mục 231 thuốc nước ngoài được cấp, gia hạn GĐKLH tại VN)"

Cơ sở cam kết và chịu trách nhiệm trước pháp luật về tính chính xác của các thông tin đã kê khai.

**Đại diện cơ sở nhập khẩu**



TỔNG GIÁM ĐỐC  
*Nguyễn Minh Sơn*

Địa chỉ số bởi: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM VIỆT HÀ  
Mã số thuế: 0302375710  
Mã số thuế: 17/05/2024 15:25:36

