

"V/v: Xin thay đổi Số đăng ký  
sản phẩm MIRENZINE 5"

TP. Hồ Chí Minh, ngày 20 tháng 03 năm 2025

**Kính gửi: SỞ Y TẾ TỈNH NINH THUẬN**

(Sau đây gọi là "Bên mời thầu")

CÔNG TY CỔ PHẦN GONSA (sau đây gọi là "Nhà thầu") có tham dự và trúng thầu gói thầu:  
Gói số 01: Gói thầu thuốc Generic sản phẩm MIRENZINE 5 theo Quyết định trúng thầu số:  
KQ2400544691\_2502251521 ngày 25/02/2025 của Sở Y tế tỉnh Ninh Thuận.

Nay Nhà thầu làm công văn này xin thay đổi thông tin Số đăng ký của sản phẩm MIRENZINE 5  
cụ thể như sau:

| Stt | Tên thuốc   | Quy cách                  | Đơn vị tính | Số đăng ký đã trúng thầu | Số đăng ký mới xin thay đổi | Tên nhà sản xuất – Nước sản xuất               | Số lượng trúng thầu | Số lượng còn lại |
|-----|---|---------------------------|-------------|--------------------------|-----------------------------|--|---------------------|------------------|
| 1   | MIRENZINE 5<br>(Flunarizin (dưới dạng Flunarizin dihydrochlorid) 5mg) | Hộp 10<br>vi x 10<br>viên | Viên        | VD-<br>28991-18          | 893110484324                | Công ty cổ phần dược phẩm Me Di Sun – Việt Nam | 842.500             | 700.500          |

Bằng văn bản này, chúng tôi xin thông báo về việc điều chỉnh và cung ứng sản phẩm MIRENZINE 5 theo số đăng ký mới 893110484324. Việc thay đổi Số đăng ký này không ảnh hưởng đến các thông tin khác cũng như chất lượng sản phẩm (đính kèm tài liệu Giấy phép lưu hành sản phẩm theo số đăng ký cũ và Quyết định gia hạn giấy đăng ký lưu hành với số đăng ký mới để Quý Bệnh viện đối chiếu).

**Ngày áp dụng: 20/03/2025**

Nhà thầu xin đính kèm các tài liệu sau:

- Giấy phép lưu hành sản phẩm
- Quyết định 402/QĐ-QLD ngày 18/06/2024 về việc gia hạn giấy đăng ký lưu hành

Kính mong Bên mời thầu xem xét và chấp thuận cho Nhà thầu được tiếp tục cung cấp sản phẩm theo thông tin thay đổi trên.

Trân trọng cảm ơn!

**ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA NHÀ THẦU**



**LÊ VI HIỂN**



## PHỤ LỤC DANH MỤC THAY ĐỔI SỐ ĐĂNG KÝ

(Đính kèm công văn số 263/2025/CV-GSD-ĐT ngày 20 tháng 03 năm 2025)

| Mã hàng     | Tên Thuốc   | Số đăng ký theo Quyết định 08/QĐ-SYT ngày 05/01/2024 | Số đăng ký điều chỉnh | Tên của cơ sở y tế                             | số lượng trúng thầu | Số lượng đã cung ứng theo số đăng ký của Quyết định 08/QĐ-SYT | Số lượng cung ứng còn lại theo số đăng ký điều chỉnh |
|-------------|-------------|--|-----------------------|--|---------------------|---|--|
| G10665      | MIRENZINE 5 | VD-28991-18  | 893110484324          | Bệnh Viện Tỉnh Ninh Thuận                      | 38.000 Viên         | 20.000 Viên   | 18.000 Viên  |
| G10665      | MIRENZINE 5 | VD-28991-18  | 893110484324          | Bệnh Viện Chuyên Khoa Da Liễu - Tâm Thần       | 700.000 Viên        | 102.000 Viên  | 598.000 Viên   |
| G10665      | MIRENZINE 5 | VD-28991-18  | 893110484324          | Trung Tâm Y Tế Thành Phố Phan Rang - Tháp Chàm | 27.000 Viên         | 0 Viên  | 27.000 Viên  |
| G10665      | MIRENZINE 5 | VD-28991-18  | 893110484324          | Trung Tâm Y Tế Huyện Ninh Phước                | 30.000 Viên         | 10.000 Viên   | 20.000 Viên  |
| G10665      | MIRENZINE 5 | VD-28991-18  | 893110484324          | Trung Tâm Y Tế Huyện Ninh Sơn                  | 35.000 Viên         | 0 Viên  | 35.000 Viên  |
| G10665      | MIRENZINE 5 | VD-28991-18  | 893110484324          | Trung Tâm Y Tế Thuận Nam                       | 10.000 Viên         | 10.000 Viên   | 0 Viên   |
| G10665      | MIRENZINE 5 | VD-28991-18  | 893110484324          | Trung Tâm Y tế Bác Ái                          | 2.500 Viên          | 0 Viên  | 2.500 Viên   |
| <b>TỔNG</b> |             |  |                       |  | <b>842.500 Viên</b> | <b>142.000 Viên</b>   | <b>700.500 Viên</b>                                  |

**SAO Y BẢN CHÍNH**

Ngày.....tháng.....năm.....

**BỘ Y TẾ**  
MINISTRY OF HEALTH  
**CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**  
DRUG ADMINISTRATION OF VIETNAM

138A Giảng Võ - Hà Nội - Việt Nam  
Tel: 84 24 37366483/38464413 - Fax: 84 24 38234759

**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM**  
SOCIALIST REPUBLIC OF VIETNAM

**Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**  
Independence - Freedom - Happiness

**TỔNG GIÁM ĐỐC**

**GIẤY PHÉP LƯU HÀNH SẢN PHẨM**  
**MARKETING AUTHORIZATION**



*Lê Văn Hiến*

Tên thuốc : Mirenzine 5  
Name of Drug:  
Thành phần chính, hàm lượng : Flunarizin (dưới dạng Flunarizin dihydrochlorid) 5 mg  
Active Ingredients, Strength:  
Qui cách đóng gói, bảo chế : Hộp 10 vỉ x 10 viên; Viên nén  
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-28991-18**  
Marketing Authorization Number:  
Số quyết định : 99/QĐ-QLD Ngày cấp: 22/02/2018  
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 Me Di Sun  
Name of Marketing Authorization Holder:  
Địa chỉ : 521 khu phố An Lợi, phường Hoà Lợi, thị xã Bến Cát, tỉnh Bình Dương - Việt Nam  
Address:  
Tên cơ sở sản xuất : Công ty cổ phần dược phẩm Me Di Sun  
Name of Manufacturer:  
Địa chỉ : 521 khu phố An Lợi, phường Hoà Lợi, thị xã Bến Cát, tỉnh Bình Dương - Việt Nam  
Address:  
Tên cơ sở đóng gói :  
Name of Assembler:  
Địa chỉ :  
Address:

Hà Nội, ngày 22 tháng 02 năm 2018.

**KT. CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**  
FOR GENERAL-DIRECTOR OF THE DRUG ADMINISTRATION OF VIETNAM  
**PHÓ CỤC TRƯỞNG**  
DEPUTY GENERAL-DIRECTOR

**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.

**NGUYỄN TẤT ĐẠT**



Ký bởi: Cục Quản  
lý Dược  
Cơ quan: Bộ Y tế  
Ngày ký: 18-06-  
2024 11:24:40  
+07:00

**BỘ Y TẾ**  
**CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

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

Số: 402 /QĐ-QLD

Hà Nội, ngày 18 tháng 06 năm 2024

## **QUYẾT ĐỊNH**

**Về việc ban hành Danh mục 394 thuốc sản xuất trong nước  
được gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 201**

### **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 đợt 201 tại Công văn số 49/HĐTV-VPHD ngày 22/5/2024 của  
Văn phòng Hội đồng tư vấn cấp GĐKLH thuốc, nguyên liệu làm thuốc;  
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 394 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 201, cụ thể:

- Danh mục 292 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành hiệu lực 05 năm (Phụ lục I kèm theo).
- Danh mục 82 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành hiệu lực 03 năm (Phụ lục II kèm theo).
- Danh mục 20 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành hiệu lực đến 31/12/2025 (Phụ lục III kèm theo).

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

- 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.
- 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.
- 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.
- 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

30  
:C  
:C  
(  
-7  
||

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 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 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 TƯ, 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 (C.H) (02b).

**CỤC TRƯỞNG**



**Vũ Tuấn Cường**



**Phụ lục I**  
**DANH MỤC 292 THUỐC SẢN XUẤT TRONG NƯỚC ĐƯỢC GIA HẠN GIẤY ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH**  
**TẠI VIỆT NAM HIỆU LỰC 05 NĂM - ĐỢT 201**  
*(Kèm theo Quyết định số 402 /QĐ-QLD ngày 18 tháng 06 năm 2024*  
*của Cục Quản lý Dược)*

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

**1. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần công nghệ sinh học - dược phẩm ICA** (Địa chỉ: Lô 10, đường số 5, khu công nghiệp Việt Nam - Singapore, Thành phố Thuận An, Tỉnh Bình Dương, Việt Nam)

**1.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần công nghệ sinh học - dược phẩm ICA** (Địa chỉ: Lô 10, đường số 5, khu công nghiệp Việt Nam - Singapore, Thành phố Thuận An, Tỉnh Bình Dương, Việt Nam)

|   |         |                         |                      |                                     |     |    |                               |   |
|---|---------|-------------------------|----------------------|-------------------------------------|-----|----|-------------------------------|---|
| 1 | Caricin | Clarithromycin<br>500mg | Viên nén<br>bao phim | Hộp 3 vỉ x 4 viên;<br>chai 350 viên | NSX | 36 | 893110476624<br>(VD-15312-11) | 1 |
|---|---------|-------------------------|----------------------|-------------------------------------|-----|----|-------------------------------|---|

**2. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần Dược - Vật tư y tế 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 - Vật tư y tế Thanh Hóa** (Địa chỉ: Số 04 đường Quang Trung, phường Ngọc Trạo, thành phố Thanh Hóa, tỉnh Thanh Hóa, Việt Nam)

|   |                           |   |                      |  |            |    |                               |   |
|---|---------------------------|---|----------------------|--|------------|----|-------------------------------|---|
| 2 | Clindathepharm<br>capsule | Clindamycin (dưới<br>dạng Clindamycin<br>HCl) 300mg | Viên nang<br>cứng    | Hộp 10 vỉ x 10 viên  | ĐDVN<br>IV | 24 | 893110476724<br>(VD-17651-12) | 1 |
| 3 | Leukas                    | Montelukast (dưới<br>dạng Montelukast<br>natri) 5mg | Viên nén<br>bao phim | Hộp 2 vỉ x 10 viên   | NSX        | 24 | 893110476824<br>(VD-17655-12) | 1 |
| 4 | Theprilda                 | Indapamid 1,25mg;<br>Perindopril erbumin<br>4mg     | Viên nén             | Hộp 3 vỉ x 10 viên;<br>Hộp 20 vỉ x 10 viên;<br>Hộp 50 vỉ x 10 viên   | NSX        | 36 | 893110476924<br>(VD-30662-18) | 1 |
| 5 | Thezyung                  | Cetirizin<br>dihydrochlorid 10mg                    | Viên nén<br>bao phim | Hộp 10 vỉ x 10 viên;<br>Hộp 50 vỉ x 10 viên;<br>Hộp 100 vỉ x 10 viên | ĐDVN<br>IV | 36 | 893100477024<br>(VD-17663-12) | 1 |

**3. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần dược Apimed** (Địa chỉ: 263/9 Lý Thường Kiệt, Phường 15, Quận 11, thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)

**3.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần dược Apimed** (Địa chỉ: Đường N1, cụm công nghiệp Phú Thạnh - Vĩnh Thanh, xã Vĩnh Thanh, huyện Nhơn Trạch, tỉnh Đồng Nai, Việt Nam)

|   |             |  |                      |  |     |    |                               |   |
|---|-------------|--|----------------------|--|-----|----|-------------------------------|---|
| 6 | Allerpa     | Loratadin 5mg                                      | Dung dịch<br>uống    | Hộp 10 ống x 5ml,<br>Hộp 20 ống x 5ml,<br>Hộp 1 chai x 30ml  | NSX | 24 | 893100477124<br>(VD-31462-19) | 1 |
| 7 | Apidom      | Domperidon (dưới<br>dạng domperidon<br>maleat) 5mg | Hỗn dịch<br>uống     | Hộp 30 gói x 5ml;<br>Hộp 30 gói x 10ml;<br>Hộp 1 chai x 30ml | NSX | 24 | 893110477224<br>(VD-30933-18) | 1 |
| 8 | Nooapi 1200 | Piracetam 1200mg                                   | Viên nén<br>bao phim | Hộp 10 vỉ x 10 viên  | NSX | 24 | 893110477324<br>(VD-31035-18) | 1 |

**4. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần Dược Đồng Nai** (Địa chỉ: Số 221 B, đường Phạm Văn Thuận, phường Tân Tiến, thành phố Biên Hòa, tỉnh Đồng Nai, Việt Nam)

**4.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược Đồng Nai** (Địa chỉ: Số 221 B, đường Phạm Văn Thuận, phường Tân Tiến, thành phố Biên Hòa, tỉnh Đồng Nai, Việt Nam)

|   |                  |                 |                      |                     |     |    |                               |   |
|---|------------------|-----------------|----------------------|---------------------|-----|----|-------------------------------|---|
| 9 | Toptropin 800 mg | Piracetam 800mg | Viên nén<br>bao phim | Hộp 10 vỉ x 10 viên | NSX | 36 | 893110477424<br>(VD-25588-16) | 1 |
|---|------------------|-----------------|----------------------|---------------------|-----|----|-------------------------------|---|

| STT | Tên thuốc                  | Hoạt chất chính -<br>Hàm lượng | Dạng bào<br>chế      | Quy cách đóng gói  | Tiêu<br>chuẩn | Tuổi<br>thọ<br>(tháng) | Số đăng ký<br>gia hạn<br>(Số đăng ký<br>đã cấp) | Số<br>lần<br>gia<br>hạn |
|-----|----------------------------|--------------------------------|----------------------|--|---------------|------------------------|---|-------------------------|
| (1) | (2)                        | (3)                            | (4)                  | (5)  | (6)           | (7)                    | (8)   | (9)                     |
| 74  | Methylprednisolone<br>Blue | Methylprednisolone<br>4mg      | Viên nén             | Hộp 10 vỉ x 10 viên,<br>Hộp 20 vỉ x 10<br>viên, Hộp 50 vỉ x 10<br>viên, Chai 100 viên,<br>Chai 200 viên, Chai<br>500 viên, Chai 1000<br>viên | NSX           | 36                     | 893110483924<br>(VD-32850-19)                   | 1                       |
| 75  | Tinidazol                  | Tinidazol 500mg                | Viên nén<br>bao phim | Hộp 10 vỉ x 10 viên  | ĐEVN<br>IV    | 36                     | 893115484024<br>(VD-22177-15)                   | 1                       |

**21. 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)

**21.1. 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)

|    |                        |  |                      |   |     |    |                               |   |
|----|------------------------|--|----------------------|---|-----|----|-------------------------------|---|
| 76 | Biromonol              | Carisoprodol 350mg   | Viên nén<br>bao phim | Hộp 5 vỉ x 10 viên                          | NSX | 36 | 893110484124<br>(VD-31759-19) | 1 |
| 77 | Lubicaid<br>Suspension | Bismuth subsalicylat<br>525,6mg                            | Hỗn dịch<br>uống     | Hộp 10 gói x 30ml;<br>Hộp 20 gói x 30ml     | NSX | 24 | 893100484224<br>(VD-33480-19) | 1 |
| 78 | Mirenzine 5            | Flunarizin (dưới dạng<br>Flunarizin<br>dihydrochlorid) 5mg | Viên nén             | Hộp 10 vỉ x 10 viên                         | NSX | 36 | 893110484324<br>(VD-28991-18) | 1 |
| 79 | Ritsu                  | Levocarnitin 1000mg  | Dung dịch<br>uống    | Hộp 20 ống x 10ml                           | NSX | 36 | 893110484424<br>(VD-30425-18) | 1 |
| 80 | Spydael                | Gabapentin 400mg   | Viên nang<br>cứng    | Hộp 3 vỉ, 10 vỉ x 10<br>viên; Chai 100 viên | NSX | 36 | 893110484524<br>(VD-31769-19) | 1 |
| 81 | Tux-Asol               | Levodropropizin<br>60mg                                    | Viên nén             | Hộp 03 vỉ x 10 viên;<br>Lọ 100 viên         | NSX | 36 | 893110484624<br>(VD-32523-19) | 1 |
| 82 | Zydtex                 | Zopiclone 7,5mg  | Viên nén<br>bao phim | Hộp 6 vỉ x 10 viên                          | NSX | 36 | 893110484724<br>(VD-31770-19) | 1 |

**22. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần dược phẩm Medbolide** (Địa chỉ: Phòng 09, lầu 10, tòa nhà The Everrich 1, số 968 đường Ba Tháng Hai, phường 15, quận 11, Tp. Hồ Chí Minh, Việt Nam)

**22.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược phẩm Phong Phú - Chi nhánh nhà máy Usarichpharm** (Địa chỉ: Lô số 12, đường số 8, khu công nghiệp Tân Tạo, phường Tân Tạo A, quận Bình Tân, TP. Hồ Chí Minh, Việt Nam)

|    |           |              |          |                    |             |    |                               |   |
|----|-----------|--------------|----------|--------------------|-------------|----|-------------------------------|---|
| 83 | Vodocat 5 | Torsemid 5mg | Viên nén | Hộp 3 vỉ x 10 viên | USP<br>2021 | 36 | 893110484824<br>(VD-32854-19) | 1 |
|----|-----------|--------------|----------|--------------------|-------------|----|-------------------------------|---|

**23. Cơ sở đăng ký: Công ty cổ phần dược phẩm Minh Dân** (Địa chỉ: Lô E2, đường N4, khu công nghiệp Hòa Xá, phường Lộc Hòa, thành phố Nam Định, tỉnh Nam Định, Việt Nam)

**23.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm Minh Dân** (Địa chỉ: Lô N8, đường N5, khu công nghiệp Hòa Xá, phường Mỹ Xá, thành phố Nam Định, tỉnh Nam Định, Việt Nam)

|    |                   |   |                       |                     |     |    |                               |   |
|----|-------------------|---|-----------------------|---------------------|-----|----|-------------------------------|---|
| 84 | Cepemid 1g        | Cilastatin (dưới dạng<br>Cilastatin natri) 0,5g;<br>Imipenem (dưới dạng<br>Imipenem<br>monohydrat) 0,5g | Thuốc bột<br>pha tiêm | Hộp 1 lọ 20ml       | NSX | 36 | 893110484924<br>(VD-26896-17) | 1 |
| 85 | Fluvastatin 20 mg | Fluvastatin (dưới<br>dạng fluvastatin<br>natri) 20mg  | Viên nang<br>cứng     | Hộp 03 vỉ x 10 viên | NSX | 36 | 893110485024<br>(VD-32857-19) | 1 |