



CÔNG TY CỔ PHẦN
DƯỢC PHẨM TRUNG ƯƠNG CPC1

Số: 384/CPC1-CNHCM
V/v: cập nhật thông tin thuốc trúng thầu

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

Tp. Hồ Chí Minh, ngày 28 tháng 03 năm 2025

Kính gửi: Sở Y tế tỉnh Ninh Thuận

Công ty Cổ phần Dược phẩm Trung ương CPC1 chân thành cảm ơn sự quan tâm và giúp đỡ của Quý Sở trong thời gian qua.

Căn cứ Quyết định số KQ2400544691_2502251521 ngày 25 tháng 02 năm 2025 của Sở Y tế Ninh Thuận Về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu qua mạng của gói thầu Gói số 01: Gói thầu thuốc Generic, thuộc kế hoạch lựa chọn nhà thầu Kế hoạch lựa chọn nhà thầu cung cấp thuốc dự toán mua sắm tập trung thuốc năm 2024 của Sở Y tế, thuộc dự án/dự toán mua sắm Dự toán mua sắm tập trung thuốc năm 2024 của Sở Y tế;

Căn cứ Quyết định số 83/QĐ-SYT ngày 26 tháng 02 năm 2025 và 139/QĐ-SYT ngày 06 tháng 03 năm 2025 V.v đính chính Khoản 2. và Khoản 3 Điều 1 Quyết định số KQ2400544691_2502251521 ngày 25 tháng 02 năm 2025 của Sở Y tế Ninh Thuận về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu qua mạng của gói thầu Gói số 01: Gói thầu thuốc Generic, thuộc kế hoạch lựa chọn nhà thầu Kế hoạch lựa chọn nhà thầu cung cấp thuốc dự toán mua sắm tập trung thuốc năm 2024 của Sở Y tế, thuộc dự án/dự toán mua sắm Dự toán mua sắm tập trung thuốc năm 2024 của Sở Y tế.

Căn cứ Quyết định số 317/QĐ-QLD ngày 17/06/2022 của Cục Quản lý Dược về việc ban hành Danh mục 32 vắc xin, sinh phẩm được cấp, gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 44 (bản sao đính kèm công văn) và Thông báo số 001-24/CV-QA ngày 22/8/2024 của Công ty cổ phần Công nghệ Sinh học Dược Nanogen (hãng sản xuất) về việc thay đổi quy cách đóng gói **Nanokine 4000 IU** (Hoạt chất: Recombinant Human Erythropoietin alfa);

Cụ thể các thay đổi Công ty xin được cập nhật như sau:

STT theo E-HSMT	Tên thuốc	SĐK	Cơ sở sản xuất – Nước sản xuất	Đơn vị tính	Quy cách theo QĐTT	Qui cách xin cập nhật	Ghi chú
611	Nanokine 4000 IU	QLSP-919-16	Công ty cổ phần Công nghệ Sinh học Dược Nanogen – Việt Nam	Lọ	Hộp 1 lọ dung dịch tiêm (1ml)	Hộp 1 lọ 1ml	Ngoài thay đổi các thông tin này thì các thông tin còn lại không thay đổi so với hồ sơ dự thầu và kết quả trúng thầu

Để đáp ứng kịp thời nhu cầu khám chữa bệnh tại Quý Trung tâm, Công ty chúng tôi xin được tiếp tục cung ứng thuốc trên theo thông tin điều chỉnh và đồng thời cam kết việc thay đổi này không ảnh hưởng đến tiến độ cung cấp cũng như cam kết tiêu chuẩn chất lượng sản phẩm của thuốc không thay đổi.

Kính mong Quý Trung tâm xem xét và chấp thuận.

Trân trọng cảm ơn sự hợp tác của Quý Trung tâm.

Nơi nhận:

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





PHỤ LỤC DANH MỤC THUỐC ĐỀ NGHỊ CẬP NHẬT
(Kèm theo công văn số 384/CPC1-CNHCM ngày 28 tháng 03 năm 2025)

STT theo E-HSMT	Tên thuốc	Đơn vị tính	SĐK	Tên cơ sở y tế	Số lượng trúng thầu	Số lượng đã cung ứng theo Quyết định trúng thầu KQ2400544691_2502251521	Số lượng còn lại cung ứng theo quy cách mới
611	Nanokine 4000 IU	Lọ	QLSP-919-16	Bệnh viện tỉnh Ninh Thuận	25.000	0	25.000

SAO Y

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

138A Giảng Võ - Hà Nội - Việt Nam
Tel: 84.24.37366463/38464413 - Fax: 84.24.38234758

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

(CẤP LẠI)

Tên thuốc : Nanokine 4000 IU
 Name of Drug :
 Thành phần chính, hàm lượng : Recombinant Human Erythropoietin alfa; 4000 IU/1ml
 Active Ingredients, Strength :
 Qui cách đóng gói, bảo chế : Hộp 1 lọ dung dịch tiêm (1 ml); Dung dịch tiêm
 Packing Size, Dosage form :
 Tiêu chuẩn chất lượng : NSX
 Quality Specification :
 Hạn dùng : 24 tháng
 Shelf-life :
 Số giấy phép lưu hành sản phẩm (SĐK) : **QLSP-919-16**
 Marketing Authorization Number :
 Số quyết định : 52/QĐ-QLD Ngày cấp: 05/02/2016
 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 Công nghệ sinh học dược
 Name of Marketing Authorization Holder : Nanogen
 Địa chỉ : Lô I-5C Khu. Công nghệ cao, phường Tăng Nhơn Phú
 Address : A, Quận 9, thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam
 Tên cơ sở sản xuất : Công ty cổ phần Công nghệ sinh học dược
 Name of Manufacturer : Nanogen
 Địa chỉ : Lô I-5C Khu. Công nghệ cao, phường Tăng Nhơn Phú
 Address : A, Quận 9, thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam
 Tên cơ sở đóng gói :
 Name of Assembler :
 Địa chỉ :
 Address :



Nguyễn Chí Hồng

Hà Nội, ngày 22 tháng 5 năm 2019
KT, CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
FOR GENERAL DIRECTOR OF THE DRUG ADMINISTRATION
OF VIETNAM
PHÓ CỤC TRƯỞNG
DEPUTY GENERAL DIRECTOR OF THE DRUG
ADMINISTRATION OF VIETNAM



Nguyễn Tấn Đạt

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.

HL



Ký ban: Cục Quản lý Dược
 Cơ quan: Bộ Y tế
 Ngày ban: 17-06-2022 13:10:49
 +07:00

**BỘ Y TẾ
 CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**



Số: 317/QĐ-QLD

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

Hà Nội, ngày 17 tháng 06 năm 2022

QUYẾT ĐỊNH

**Về việc ban hành Danh mục 32 vắc xin, sinh phẩm
 được cấp, gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 44
 CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

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

Căn cứ Nghị định số 75/2017/NĐ-CP ngày 20/6/2017 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 7868/QĐ-BYT ngày 28/12/2018 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 32/2018/TT-BYT ngày 12/11/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc;

Căn cứ Thông tư số 29/2020/TT-BYT ngày 31/12/2020 của Bộ trưởng Bộ Y tế 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 23/2021/TT-BYT ngày 09/12/2021 của Bộ trưởng Bộ Y tế sửa đổi, bổ sung một số văn bản quy phạm pháp luật do Bộ trưởng Bộ Y tế ban hành;

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

Xét 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 vắc xin, sinh phẩm được cấp, gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 44, bao gồm:

1. Danh mục 05 sinh phẩm được cấp giấy đăng ký lưu hành hiệu lực 03 năm - Đợt 44 (tại Phụ lục I kèm theo Quyết định này).

Các sinh phẩm tại Danh mục này có số đăng ký với ký hiệu SP3-....-22, hiệu lực 03 năm kể từ ngày ký ban hành Quyết định này.

2. Danh mục 03 vắc xin được gia hạn giấy đăng ký lưu hành hiệu lực 05 năm - Đợt 44 (tại Phụ lục II kèm theo Quyết định này).

Các vắc xin tại Danh mục này được giữ nguyên thông tin số đăng ký đã được cấp và có hiệu lực 05 năm kể từ ngày ký ban hành Quyết định này.

3. Danh mục 04 sinh phẩm được gia hạn giấy đăng ký lưu hành hiệu lực 03 năm - Đợt 44 (tại Phụ lục III kèm theo Quyết định này).



SAO Y

Các sinh phẩm tại Danh mục này được giữ nguyên thông tin số đăng ký đã được cấp và có hiệu lực 03 năm kể từ ngày ký ban hành Quyết định này.

4. Danh mục 20 sinh phẩm được gia hạn giấy đăng ký lưu hành hiệu lực 05 năm - Đợt 44 (tại Phụ lục IV kèm theo Quyết định này).

Các sinh phẩm tại Danh mục này được giữ nguyên thông tin số đăng ký đã được cấp và có hiệu lực 05 năm kể từ ngày ký ban hành Quyết định này.

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

1. Sản xuất, cung cấp thuốc vào Việt Nam 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. Chấp hành đầy đủ pháp luật của Việt Nam và các quy định của Bộ Y tế về sản xuất, 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.

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. Cập nhật nhãn thuốc và tờ hướng dẫn sử dụng thuốc theo quy định tại Thông tư số 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 trong thời hạn 06 tháng kể từ ngày ký ban hành Quyết định này theo hình thức thay đổi, bổ sung giấy đăng ký lưu hành thuốc quy định tại Thông tư số 32/2018/TT-BYT ngày 12/11/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc.

5. Sau 12 tháng kể từ ngày ký ban hành Quyết định này, các thuốc được gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Phụ lục 2, Phụ lục 3, Phụ lục 4 có thay đổi về nội dung hành chính (bao gồm cả mẫu nhãn, tờ hướng dẫn sử dụng) phải sản xuất (đối với vắc xin, sinh phẩm sản xuất trong nước), nhập khẩu (đối với vắc xin, sinh phẩm nhập khẩu), lưu hành với các nội dung đã được phê duyệt thay đổi trong hồ sơ đăng ký gia hạn.

6. Phối hợp với các cơ sở y tế dự phòng, 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 32/2018/TT-BYT ngày 12/11/2018 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 ban hành kèm theo Quyết định này.

7. Cơ sở đăng ký thuốc phải bảo đảm duy trì điều kiện hoạt động trong thời hạn 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 32/2018/TT-BYT ngày 12/11/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc

đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc trong thời hạn 30 ngày kể từ ngày cơ sở đăng ký không còn đủ điều kiện hoạt động.

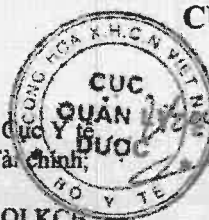
8. Cơ sở đăng ký thuốc phải báo cáo Bộ Y tế về cập nhật tình trạng đáp ứng Thực hành tốt sản xuất của cơ sở sản xuất thuốc, nguyên liệu làm thuốc. Trường hợp cơ sở sản xuất bị thu hồi giấy phép sản xuất hoặc không đáp ứng Thực hành tốt sản xuất thuốc, nguyên liệu làm thuốc ở nước sở tại, cơ sở phải thực 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. Quyết định có hiệu lực kể từ ngày ký ban hành.

Điều 4. Giám đốc Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương, 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;
- Bộ trưởng BHYT (để b/c);
- Thứ trưởng Đỗ Xuân Tuyên (để b/c);
- Cục Quản y - Bộ Quốc phòng, Cục Y tế - Bộ Công an; Cục Y tế được 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 YTD, Cục KHCN&ĐT; Cục QLKB, Thanh tra Bộ, Văn phòng NRA, Văn phòng HĐTV cấp GDKLH thuốc, NLLT;
- Viện KĐQG VX&SPYT, Viện VSĐTTW;
- Tổng Công ty Dược VN – CTCP, Các Công ty XNK dược phẩm (xem Website Cục QLD);
- Các Bệnh viện & Viện có giường bệnh trực thuộc BHYT;
- Cục QLD: các phòng QLGT, QLKDD, QLCLT, PCTTra, VP Cục, Website Cục QLD;
- Lưu: VT, ĐKT (4b).



CỤC TRƯỞNG

Vũ Tuấn Cường



THỦ TƯỚNG GIÁM ĐỐC

Nguyễn Thị Hồng Vân

Phụ lục IV

DANH MỤC 20 SINH PHẨM ĐƯỢC GIA HẠN GIẤY ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH TẠI VIỆT NAM HIỆU LỰC 05 NĂM - ĐỢT 44

(Ban hành kèm theo Quyết định số:317.../QĐ-QLD, ngày17.../06.../2022... của Cục Quản lý Dược.)

1. Cơ sở đăng ký: Ever Neuro Pharma GmbH (Địa chỉ: Oberburgau 3, 4866 Unterach am Attersee, Áo)

1.1. Cơ sở sản xuất:

Cơ sở trộn và đóng gói sơ cấp: Ever Pharma Jena GmbH (Địa chỉ: Otto-Schott-Str.15, 07745 Jena, Đức)

Cơ sở đóng gói thứ cấp: Ever Pharma Jena GmbH (Địa chỉ: Bruesseler Strasse 18, 07747 Jena, Đức)

Cơ sở xuất xưởng: Ever Neuro Pharma GmbH (Địa chỉ: Oberburgau 3, 4866 Unterach am Attersee, Áo)

STT	Tên thuốc	Hoạt chất chính – Hàm lượng	Dạng bào chế	Tuổi thọ	Tiêu chuẩn	Quy cách đóng gói	Số đăng ký	Lần gia hạn
1.	Cerebrolysin	Peptides (Cerebrolysin concentrate) 215,2mg/ml	Dung dịch đậm đặc để pha dung dịch tiêm truyền	60 tháng	TCCS	Hộp 10 ống 1ml; Hộp 5 ống 5ml, Hộp 5 ống 10ml	QLSP-845-15	01

2. Cơ sở đăng ký: Tedis (Địa chỉ: 9 avenue d'Ouessant, 91140 Villebon-sur-Yvette, Pháp)

2.1. Cơ sở sản xuất: Adare Pharmaceuticals S.A.S. (Địa chỉ: Route de Bû, la Prévôté – 78550 Houdan, Pháp)

STT	Tên thuốc	Hoạt chất chính – Hàm lượng	Dạng bào chế	Tuổi thọ	Tiêu chuẩn	Quy cách đóng gói	Số đăng ký	Lần gia hạn
2.	Lacteol 340mg	Vi khuẩn bất hoạt <i>Lactobacillus LB</i> (<i>Lactobacillus fermentum</i> và <i>Lactobacillus delbrueckii</i>) 10 tỷ; Môi trường nuôi cấy lên men trung tính 160mg	Thuốc bột pha hỗn dịch uống	36 tháng	TCCS	Hộp 10 gói x 800mg	QLSP-906-15	01

006
AN
CPC
ĐH
MI

12.	Gonal-f	Follitropin alfa 75 IU (5,5mcg)	Bột và dung môi pha tiêm	24 tháng	TCCS	Hộp chứa 1 lọ bột và 1 ống tiêm chứa 1 ml dung môi pha tiêm	QLSP-890- 15	01
-----	---------	------------------------------------	-----------------------------------	-------------	------	--	-----------------	----

8.2. Cơ sở sản xuất: Merck Serono S.p.A. (Địa chỉ: Via delle Magnolie 15 (loc. frazione Zona Industriale), 70026 Modugno (BA), Ý)

STT	Tên thuốc	Hoạt chất chính – Hàm lượng	Dạng bào chế	Tuổi thọ	Tiêu chuẩn	Quy cách đóng gói	Số đăng ký	Lần gia hạn
13.	Gonal-f	Follitropin alfa 300 IU/0,5 ml (22 mcg/0,5 ml)	Dung dịch tiêm pha sẵn trong bút	24 tháng	TCCS	Hộp gồm 1 bút chứa dung dịch tiêm pha sẵn và 8 kim để dùng với bút tiêm	QLSP-891- 15	01

9. Cơ sở đăng ký: Công Ty Cổ Phần Công Nghệ Sinh Học Dược Nanogen (Địa chỉ: Lô I-5C, Khu Công Nghệ Cao, Phường Tăng Nhơn Phú A, Quận 9, thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)

9.1. Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần công nghệ sinh học dược Nanogen (Địa chỉ: Lô I-5C, Khu Công Nghệ Cao, Phường Tăng Nhơn Phú A, Quận 9, thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam)

STT	Tên thuốc	Hoạt chất chính – Hàm lượng	Dạng bào chế	Tuổi thọ	Tiêu chuẩn	Quy cách đóng gói	Số đăng ký	Lần gia hạn
14.	Nanokine 2000 IU	Recombinant Human Erythropoietin alfa 2000 IU/1ml	Dung dịch tiêm	24 tháng	TCCS	Hộp 1 lọ 1ml	QLSP-920- 16	01
15.	Nanokine 10000 IU	Recombinant Human Erythropoietin alfa 10000 IU/1ml	Dung dịch tiêm	24 tháng	TCCS	Hộp 1 bơm tiêm đóng sẵn thuốc 1ml	QLSP-922- 16	01
16.	Nanokine 4000 IU	Recombinant Human Erythropoietin alfa 4000 IU/1ml	Dung dịch tiêm	24 tháng	TCCS	Hộp 1 lọ 1ml	QLSP-919- 16	01
17.	Nanokine 10000 IU	Recombinant Human Erythropoietin alfa 10000 IU/1ml	Dung dịch tiêm	24 tháng	TCCS	Hộp 1 lọ 1ml	QLSP-921- 16	01



Công ty Cổ phần CNSH Dược
NANOGEN
Số: 001-24/CV-QA
V/v: Thay đổi thông tin quy cách
đóng gói Nanokine

SAO Y

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

Tp. Hồ Chí Minh, ngày 22 tháng 08 năm 2024

Kính gửi: QUÝ KHÁCH HÀNG

Công ty Cổ phần Công Nghệ Sinh Học Dược Nanogen (gọi tắt là Nanogen) kính gửi đến Quý khách hàng lời chào trân trọng và lời cảm ơn Quý Khách hàng/Đối tác đã tin tưởng và đồng hành cùng chúng tôi trong thời gian qua.

Chúng tôi xin thông báo về việc thay đổi thông tin thể hiện quy cách đóng gói cho sản phẩm như sau:

Stt	Sản phẩm	Số đăng ký	Quy cách đóng gói hiện tại	Quy cách đóng gói sau thay đổi
1	NANOKINE 2000 IU	QLSP-920-16	Hộp 1 lọ dung dịch tiêm x 1 mL	Hộp 1 lọ 1 mL
2	NANOKINE 4000 IU	QLSP-919-16	Hộp 1 lọ dung dịch tiêm x 1 mL	Hộp 1 lọ 1 mL
3	NANOKINE 10000 IU	QLSP-921-16	Hộp 1 lọ dung dịch tiêm x 1 mL	Hộp 1 lọ 1 mL

Thay đổi này chỉ bao gồm thay đổi về thông tin thể hiện trên bao bì và không có thay đổi về quy trình sản xuất cũng như chất lượng sản phẩm. Nanogen cam kết duy trì chất lượng tốt nhất cho sản phẩm và mong muốn tiếp tục nhận được sự tin tưởng của Khách hàng/Đối tác trong việc sử dụng các thuốc do Công ty Cổ phần Công Nghệ Sinh Học Dược Nanogen sản xuất.

Kính chúc Quý Khách hàng/ Đối tác có nhiều sức khỏe để tiếp tục thực hiện tốt công tác chăm sóc sức khỏe người bệnh.

Trân trọng/.

PHÓ TỔNG GIÁM ĐỐC

NANOGEN
Nguyễn Thị Ngọc Hà

PHÓ TỔNG GIÁM ĐỐC

NANOGEN
NGỌC HÀ