

BỘ Y TẾ
TRUNG TÂM MUA SẮM
TẬP TRUNG THUỐC QUỐC GIA

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

Số: 194/TTMS-NVD

Hà Nội, ngày 25 tháng 4 năm 2023

V/v thay đổi thông tin thuốc Ciprobay
400mg thuộc Danh mục đàm phán giá của
Công ty cổ phần Dược liệu Trung ương 2

Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương/
Đơn vị Mua sắm tập trung cấp địa phương;
- Y tế các Bộ/Ngành;
- Các Bệnh viện/Viện có giường bệnh trực thuộc Bộ Y tế.

Ngày 13/01/2023, Bộ Y tế đã ban hành Quyết định số 67/QĐ-BYT của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu cung cấp 18 thuốc thuộc danh mục thuốc được áp dụng hình thức đàm phán giá năm 2021 của Trung tâm Mua sắm tập trung thuốc Quốc gia (Trung tâm). Trong đó có thuốc Ciprobay 400mg, SDK: VN-19012-15 do nhà thầu Công ty cổ phần Dược liệu Trung ương 2 trúng thầu.

Ngày 24/4/2023, Trung tâm đã nhận được văn bản số 1517/DL2-TBV đề ngày 20/4/2023 của Công ty cổ phần Dược liệu Trung ương 2 và các tài liệu kèm theo về việc thay đổi thông tin tên và địa chỉ cơ sở sản xuất thuốc Ciprobay 400mg, SDK: VN-19012-15 do nhà thầu trúng thầu.

Căn cứ khoản 4 Điều 42 và điểm a khoản 6 Điều 37 Thông tư số 15/2019/TT-BYT ngày 11/7/2019 của Bộ Y tế quy định về trường hợp thuốc trúng thầu có thay đổi trong quá trình lựa chọn nhà thầu hoặc cung ứng thuốc trúng thầu, Trung tâm thông báo thay đổi thông tin của thuốc Ciprobay 400mg, SDK: VN-19012-15 do Công ty cổ phần Dược liệu Trung ương 2 trúng thầu, cụ thể như sau:

Tên thuốc	Số đăng ký	Thông tin của thuốc trúng thầu tại Quyết định số 67/QĐ-BYT ngày 13/01/2023	Thông tin của thuốc trúng thầu sau thay đổi
Ciprobay 400mg	VN-19012-15	Cơ sở sản xuất, nước sản xuất: Bayer Pharma AG, Đức Địa chỉ: D-51368 Leverkusen, Germany	Cơ sở sản xuất, nước sản xuất: Bayer AG, Đức Địa chỉ: Kaiser-Wilhelm-Allee 51368 Leverkusen, Germany

Trung tâm thông báo và gửi các tài liệu kèm theo để Sở Y tế các tỉnh/thành phố, Đơn vị Mua sắm tập trung cấp địa phương, Y tế các Bộ/Ngành và các Bệnh viện/Viện có giường bệnh trực thuộc Bộ Y tế được biết và thực hiện.

Trân trọng./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Công ty cổ phần Dược liệu Trung ương 2 (để t/h);
- Trung tâm Giám định BHYT và Thanh toán đa tuyến (để phối hợp t/h);
- Lưu: VT, NVD.



GIÁM ĐỐC

Lê Thanh Dũng



CÔNG TY CP DƯỢC LIỆU
TRUNG ƯƠNG 2

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

Số: 1517 /DL2-TBV

TP. Hồ Chí Minh, ngày 20 tháng 04 năm 2023

V/v: Thay thông tin thuốc Ciprobay

TRUNG TÂM MUA SẴM TẬP TRUNG THUỐC QUỐC GIA

ĐẾN Số: 970
Ngày: 24/4/2023

Kính gửi: **TRUNG TÂM MUA SẴM TẬP TRUNG THUỐC QUỐC GIA**

Chuyên: Trước tiên, Công ty Cổ phần Dược liệu Trung ương 2 (Công ty) xin chân thành cảm ơn Quý Trung tâm mua sắm tập trung thuốc quốc gia (Trung tâm) về sự hỗ trợ và hợp tác mà Quý Trung tâm đã dành cho các sản phẩm do Công ty cung ứng trong suốt thời gian qua.

Công ty đã nhận được Quyết định 67/QĐ-BYT ngày 13 tháng 01 năm 2023 về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu cung cấp 18 thuốc thuộc danh mục thuốc được áp dụng hình thức đàm phán giá năm 2021 của Trung tâm Mua sắm tập trung thuốc Quốc gia, trong đó có thuốc **Ciprobay 400mg** tại gói thầu 2. Công ty cũng đã tiến hành ký Thỏa thuận khung số 06/2023/TTK-ĐPG ngày 02/02/2023 với Trung tâm. Bằng văn bản này, Công ty xin thông báo tới Quý Trung tâm, thuốc **Ciprobay 400mg** đã được Cục Quản Lý Dược đồng ý cho thay đổi tên và cách ghi địa chỉ cơ sở sản xuất. Đồng thời thuốc **Ciprobay 400mg** đã được đính chính, điều chỉnh thông tin tên và địa chỉ cơ sở sản xuất Bayer AG trong danh mục Biệt dược gốc. Những nội dung thay đổi như sau:

Tên sản phẩm	Số đăng ký	Văn bản phê duyệt thay đổi thông tin của Cục Quản Lý Dược	Tên và địa chỉ Cơ sở sản xuất trúng thầu	Tên và địa chỉ Cơ sở sản xuất thay đổi
Ciprobay 400mg	VN-19012-15	- 9125/QLD-ĐK ngày 29/06/2020 (STT 5) và 12546/QLD-ĐK ngày 06/08/2020 (STT 14). - CV 7085/BYT-QLD ngày 18/12/2020 (STT 31).	Bayer Pharma AG Địa chỉ: D-51368 Leverkusen, Germany	Bayer AG Địa chỉ: Kaiser-Wilhelm-Allee 51368 Leverkusen, Germany

Hiện tại, thuốc **Ciprobay 400mg** đã nhập về với tên Cơ sở sản xuất mới **Bayer AG**. Để đảm bảo cung ứng đầy đủ và liên tục thuốc cho các cơ sở y tế được phân bổ, Công ty kính đề nghị Quý Trung tâm phê duyệt thuốc **Ciprobay 400mg** cung ứng cho các cơ sở y tế theo tên và địa chỉ cơ sở sản xuất thay đổi. Công ty xin cam kết ngoài sự thay đổi như trên, không có bất kỳ sự thay đổi nào về chất lượng và tiêu chuẩn đã đăng ký với Bộ Y tế.

Công ty rất mong nhận được sự hỗ trợ và hợp tác của Quý Trung tâm, hy vọng mối quan hệ giữa Quý đơn vị và Công ty Cổ Phần Dược Liệu Trung Ương 2 ngày càng tốt đẹp.

Trân trọng cảm ơn.

Nơi nhận:
- Như trên;
- Lưu VT



Hoàng Văn Phúc

**BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

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

Số 9425 / QLD-ĐK

Hà Nội, ngày 29 tháng 6 năm 2020

V/v thay đổi tên và cách ghi địa chỉ
cơ sở sản xuất, thay đổi tên cơ sở sản
xuất dược chất

Kính gửi: Bayer (South East Asia) Pte, Ltd.

Địa chỉ: 2, Tanjong Katong Road, #07-01, PLQ3, Singapore
(437161), Singapore

Tiếp theo công văn số 731/QLD-ĐK ngày 22/1/2019 của Cục Quản lý Dược, xét đơn đề nghị và các tài liệu bổ sung có liên quan của Công ty (số tiếp nhận 642/BSTĐNN ngày 28/6/2019) về việc thay đổi tên và cách ghi địa chỉ nhà sản xuất, thay đổi tên nhà sản xuất dược chất đối với thuốc nước ngoài đã được cấp số 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 lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc,

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

Đồng ý về việc thay đổi tên và cách ghi địa chỉ cơ sở sản xuất (địa điểm sản xuất không thay đổi), thay đổi tên cơ sở sản xuất dược chất đối với các thuốc trong danh mục đính kèm được đóng dấu xác nhận của Cục Quản lý Dược, cụ thể:

Nội dung thay đổi	Thông tin đã duyệt	Thông tin thay đổi
Tên và địa chỉ cơ sở sản xuất thành phẩm	Bayer Pharma AG Địa chỉ: 51368 Leverkusen, Germany	Bayer AG Địa chỉ: Kaiser-Wihelm-Allee 51368 Leverkusen, Germany
Tên cơ sở sản xuất dược chất	Bayer Pharma AG	Bayer AG

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.

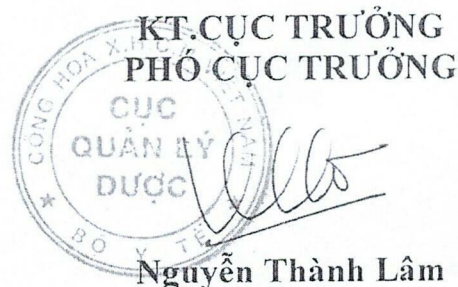
Sau 06 tháng kể từ ngày ký công văn này, thuốc trên không được nhập khẩu với tên và cách ghi địa chỉ cơ sở sản xuất, tên cơ sở sản xuất dược chất cũ.

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, ĐKT (AH).

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



Nguyễn Thành Lâm

Danh mục: 06 thuốc đồng ý thay đổi tên và cách ghi địa chỉ cơ sở sản xuất,
thay đổi tên cơ sở sản xuất dược chất
(Đính kèm công văn số 9125/QLD-ĐK ngày 29/6 /2020 của Cục Quản lý Dược)

STT	Tên thuốc	Số đăng ký
1.	Glucobay 100mg	VN-20230-17
2.	Glucobay 50mg	VN-20231-17
3.	Avelox	VN-19011-15
4.	Avelox	VN-18602-15
5.	Ciprobay 400mg	VN-19012-15
6.	Nimotop	VN-20232-17

Danh mục này gồm 01 trang 06 khoản./.

**BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

Số: 12546/QLD-ĐK
V/v đính chính thông tin trong Công
văn phê duyệt thay đổi/ bổ sung giấy
đăng ký lưu hành

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

Hà Nội, ngày 22 tháng 8 năm 2020

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 Công văn phê duyệt thay đổi/ bổ sung 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 trong các Công văn phê duyệt thay đổi/ bổ sung giấy đăng ký lưu hành đối với các thuốc tại danh mục cụ thể như sau:

Danh mục 21 thuốc được đính chính thông tin trong công văn phê duyệt thay đổi/ bổ sung giấy đăng ký lưu hành (Danh mục kèm theo Công văn này).

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

Nơi nhận:

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

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



Nguyễn Thành Lâm

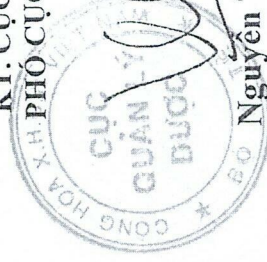
**DANH MỤC 21 THUỐC ĐƯỢC ĐÍNH CHÍNH THÔNG TIN
TRONG CÔNG VĂN THAY ĐỔI/BỘ SUNG GIẤY ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH THUỐC**
(Kèm theo Công văn số 12546/QLD-ĐK ngày 06/8/2020 của Cục Quản lý Dược)

TT	Tên thuốc	Công ty đăng ký	Địa chỉ cơ sở đăng ký	Số đăng ký	Số Công văn	Ngày ban hành công văn	Nội dung đính chính	Thông tin đã ghi	Thông tin đính chính
1	Aciloc	Cadila Pharmaceuticals limited	Sarkhej Dholka Road, Bhat-Ahmedabad, 382210, Guajarat, India	VN-20399-17	1163/QLD-ĐK	07/02/2020	Thuốc đề nghị thay đổi	Cyclo-Progynova, số đăng ký: VN-21681-19	Aciloc, số đăng ký: VN-20399-17
2	Audocals	Công ty TNHH Dược phẩm DO HA	Số 30 tập thể Trần Phú, ngõ 105, đường Nguyễn Phong Sắc, tổ 16 phường Dịch Vọng Hậu, Quận Cầu Giấy, Tp. Hà Nội	VN-16204-13	15853/QLD-ĐK	25/08/2015	Tên cơ sở đăng ký đã duyệt	Công ty TNHH TM Dược phẩm DO HA	Công ty TNHH Dược phẩm DO HA
3	Eplancef 100mg capsule	Công ty TNHH AC Pharma	Số 7 B5, khu đô thị Đầm Trấu, phường Bạch Đằng, quận Hai Bà Trưng, Tp. Hà Nội	VN-18520-15	1735/QLD-ĐK	20/02/2020	Quy cách đóng gói công văn phê duyệt thay đổi số 20247/QLD-ĐK	Công ty TNHH TM Dược phẩm DO HA	Công ty TNHH Dược phẩm DO HA
4	Flutiflow 120	Cadila Healthcare Ltd.	Zydus Tower. Satellite Cross Road, Ahmedabad 380015, India	VN-20395-17	7797/QLD-ĐK	16/06/2020	Quy cách đóng gói trong bảng so sánh thay đổi	Quy cách đóng gói trong tờ hướng dẫn sử dụng đã duyệt: Hộp chứa 1 bình xịt (12g) x 120 liều xịt	Quy cách đóng gói trong tờ hướng dẫn sử dụng đã duyệt: Hộp chứa 1 bình xịt (12g) x 120 liều xịt

5	ONDA	Công ty TNHH Dược Tâm Đan	A4.4 KDC Everich 3, đường Phú Thuận, phường Tân Phú, quận 7, Tp. Hồ Chí Minh	VN-19890-16	3114/QLD-ĐK	01/04/2020	Quy cách đóng gói trong tờ hướng dẫn sử dụng	Hộp gồm 20 tuýp đơn liều chứa 0.5ml dung dịch thuốc	Hộp 1 ống 4ml
6	Ciprobay 500	Bayer (South East Asia) Pte., Ltd.	2, Tanjong Katong Road, #07-01, PLQ3, Singapore (437161), Singapore	VN-14009-11	7835/QLD-ĐK	16/06/2020	Địa chỉ cơ sở sản xuất thuốc thành phẩm thay đổi	Kaiser-Wilhelm-Allee 51368 Leverkusen, Germany	Gedeon Richter Plc.
7	Ciprobay 200			VN-14008-11	8428/QLD-ĐK	22/06/2020			
8	Adalat LA 30mg			VN-20385-17	9234/QLD-ĐK	29/06/2020			
9	Adalat LA 60mg			VN-20386-17	9234/QLD-ĐK	29/06/2020			
10	Glucobay 100mg			VN-20230-17	9125/QLD-ĐK	29/06/2020			
11	Glucobay 50mg			VN-20231-17	9125/QLD-ĐK	29/06/2020			
12	Avelox			VN-19011-15	9125/QLD-ĐK	29/06/2020			
13	Avelox			VN-18602-15	9125/QLD-ĐK	29/06/2020			
14	Ciprobay 400mg			VN-19012-15	9125/QLD-ĐK	29/06/2020			
15	Nimotop			VN-20232-17	9125/QLD-ĐK	29/06/2020			
16	Cavinton	VN-20508-17	4993/QLD-ĐK	23/04/2020	Tên cơ sở đăng ký	Gedeon Richter Ltd.			
17	Lisopress	VN-21855-19	4994/QLD-ĐK	23/04/2020					
18	Normodipine	VN-21856-19	4995/QLD-ĐK	23/04/2020					

19	Febuday 40	APC Pharmaceuticals & Chemical Limited	Flat/RM 2203, 22/F, Bank of East Asia Harbour View Centre, 56 Gloucester Road, Wanchai, Hong Kong	VN2-599-17	8442/QLD-ĐK	22/06/2020	Địa chỉ cơ sở sở sản xuất	- Địa chỉ cơ sở sản xuất đã duyệt: Plot No 2, Anrich Industrial Estate Bollaram, Medak District - 502325, Telangana, India - Địa chỉ cơ sở sản xuất thay đổi: Plot No 2, Anrich Industrial Estate Bollaram, Sangareddy District - 502325, Telangana, India
20	Febuday 80			VN2-600-17				
21	Valsartan 160mg	Medochemie Ltd.	1-10 Constantinoupoleos Street, 3011 Limassol, Cyprus	VN-19494-15	3251/QLD-ĐK	06/04/2020	Hàm lượng hoạt chất ghi trên nhãn vi thuốc	Valsartan 160mg Valsartan 80mg

KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG



Nguyễn Thành Lâm

BỘ Y TẾ

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

Số: 7085 /BYT-QLD

Hà Nội, ngày 18 tháng 12 năm 2020

V/v đính chính, điều chỉnh thông tin tại
các Quyết định công bố danh mục thuốc
biệt dược gốc

Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
- Các bệnh viện, viện có giường bệnh trực thuộc Bộ.

Bộ Y tế thông báo đính chính, điều chỉnh thông tin tại các Danh mục thuốc biệt dược gốc ban hành kèm theo các Quyết định của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc công bố danh mục thuốc biệt dược gốc.

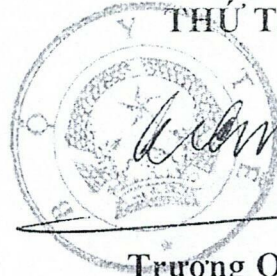
Danh mục các thuốc được đính chính, điều chỉnh thông tin kèm theo công văn này.

Bộ Y tế thông báo cho các đơn vị biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Bộ trưởng (để b/c);
- Các Thứ trưởng;
- Bảo hiểm xã hội VN;
- Tổng Công ty dược Việt Nam - CTCP;
- Hiệp hội Doanh nghiệp dược Việt Nam;
- Cục Quản lý-Bộ Quốc phòng; Cục Y tế-Bộ Công an;
- Cục Y tế giao thông vận tải-Bộ GTVT;
- Các Công ty có thuốc được đính chính;
- Cổng thông tin điện tử Bộ Y tế;
- Website của Cục QLD;
- Lưu: VT, QLD (C.H) (02b).

KT. BỘ TRƯỞNG
THỨ TRƯỞNG



Trương Quốc Cường

Số: /BYT-QLD

Phụ lục: Danh mục 46 thuốc biệt dược gốc được đính chính, điều chỉnh thông tin
(kèm theo Công văn số 7085/BYT-QLD ngày 18/12/2020 của Bộ Y tế)

STT	STT CB	Tên thuốc	Hoạt chất	Hàm lượng	Quy cách đóng gói; Dạng bào chế	Số đăng ký	Đợt CB	Số Quyết định	Ngày Quyết định	Nội dung đã được công bố	Nội dung đính chính, bổ sung
1	53	Tobradex	Mỗi gram chứa: Tobramycin 3mg; Dexamethasone 1mg	Mỗi gram chứa: Tobramycin 3mg; Dexamethasone 1mg	Hộp 1 tuýp 3,5g; Mở tra mắt	VN- 21629- 18	20	1465/ QĐ-BYT	30/03/2020	Tên cơ sở sản xuất: S.A.Alcon- Couvreur.N.V Địa chỉ cơ sở sản xuất: Rijksweg 14, B- 2870 Puurs - Belgium	Tên cơ sở sản xuất: S.A Alcon- Couvreur N.V Địa chỉ cơ sở sản xuất: Rijksweg 14, 2870 Puurs - Belgium
2	94	Seretide Evohaler DC 25/50mcg	Salmeterol xinafoate; Fluticasone furoate	25mcg; 50mcg/1 liều xịt	Thuốc phun mù hệ hỗn dịch để hít qua đường miệng, Bình xịt 120 liều	VN- 14684- 12	5	1546/ QĐ-BYT	08/05/2013	Thông tin tại Công văn số 1512/QLD-GT ngày 14/02/2020: Hoạt chất: Salmeterol xinafoate, fluticasone furoate Hàm lượng: Fluticasone propionate 50mcg; Salmeterol 25mcg/liều	Hoạt chất: Salmeterol xinafoate, fluticasone propionate Hàm lượng: Fluticasone propionate 50mcg; Salmeterol 25mcg/liều
3	51	Ventolin neblues	Salbutamol sulfat	5mg/2,5ml	Dung dịch khí dung. Hộp 6 vi 5 ống 2,5ml	VN- 13707- 11	4	1087/ QĐ-BYT	04/03/2013	Tên thuốc: Ventolin neblues Hoạt chất: Salbutamol sulfat	Tên thuốc: Ventolin neblues Hoạt chất: Salbutamol sulphate

STT	STT CB	Tên thuốc	Hoạt chất	Hàm lượng	Quy cách đóng gói; Dạng bào chế	Số đăng ký	Đợt CB	Số Quyết định	Ngày Quyết định	Nội dung đã được công bố	Nội dung đính chính, bổ sung
31	10	Ciprobay 400 mg	Ciprofloxacin	400 mg/200 ml	Hộp 1 chai 200 ml, dung dịch truyền tĩnh mạch	VN- 19012- 15	14	744/ QĐ-BYT	03/03/2016	Tên cơ sở sản xuất: Bayer Pharma AG Địa chỉ cơ sở sản xuất: Kaiser- Wilhelm-Allee, 51368 Leverkusen, Đức	51368 Leverkusen, Đức
32	6	Ciprobay 200	Ciprofloxacin	200 mg	Hộp 1 lọ 100 ml dịch truyền	VN- 14008- 11	1	115/ QĐ-BYT	01/11/2013	Tên cơ sở sản xuất: Bayer Pharma AG Địa chỉ cơ sở sản xuất: Kaiser- Wilhelm-Allee, 51368 Leverkusen, Germany	Tên cơ sở sản xuất: Bayer AG Địa chỉ cơ sở sản xuất: Kaiser- Wilhelm-Allee, 51368 Leverkusen, Germany
33	27	Eliquis	Apixaban	5 mg	Hộp 2 vỉ x 10 viên, Hộp 6 vỉ x 10 viên; Viên nén bao phim	VN2- 616-17	18	5859/ QĐ-BYT	29/12/2017	Tên cơ sở đóng gói và xuất xưởng: Bristol- Myers Squibb S.r.l Địa chỉ: Loc. Fontana del Ceraso, 03012 Anagni (FR), Ý	Tên cơ sở đóng gói và xuất xưởng: Catalent Anagni S.r.l. Địa chỉ: Localita Fontana del Ceraso SNC, Strada Provinciale Casilina, 41, Anagni (FR), 03012, Ý
34	28	Eliquis	Apixaban	2,5 mg	Hộp 2 vỉ x 10 viên, Hộp 6 vỉ x 10 viên; Viên nén bao phim	VN2- 615-17	18	5859/ QĐ-BYT	29/12/2017	Tên cơ sở đóng gói và xuất xưởng: Bristol- Myers Squibb S.r.l.Địa chỉ: Loc. Fontana del Ceraso, 03012 Anagni (FR), Ý	Tên cơ sở đóng gói và xuất xưởng: Catalent Anagni S.r.l.Địa chỉ: Localita Fontana del Ceraso SNC, Strada Provinciale Casilina, 41, Anagni (FR), 03012, Ý

