

UBND TỈNH ĐỒNG NAI
SỞ Y TẾ

Số: 7980/SYT-BMT
V/v thay đổi tên thuốc đã
trúng thầu cung ứng cho các
cơ sở y tế năm 2020

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

Đồng Nai, ngày 07 tháng 12 năm 2020

Kính gửi:

- Giám đốc các cơ sở y tế trên địa bàn tỉnh Đồng Nai;
- Công ty Cổ phần GONSA.

Sau khi xem xét Văn bản số 959/2020/CV-GS ngày 24/11/2020 của Công ty Cổ phần GONSA về việc thay đổi tên trúng thầu, Giám đốc Sở Y tế Đồng Nai thông báo:

1. Điều chỉnh tên thuốc đã trúng thầu gói thầu số 10: Thuốc cổ truyền, thuốc dược liệu thuộc Kế hoạch lựa chọn nhà thầu mua thuốc (bổ sung lần 2) sử dụng tại các cơ sở y tế trên địa bàn tỉnh Đồng Nai năm 2020 của Công ty Cổ phần GONSA theo Giấy phép lưu hành sản phẩm được Cục Quản lý Dược – Bộ Y tế phê duyệt (đính kèm) như sau:

S T T	STT HSMT	Mã số	Thành phần thuốc	Số đăng ký	Tên thuốc (trước khi điều chỉnh)	Tên thuốc (sau khi điều chỉnh)
1	11	20DY.S221. 01.N2	Lá xoài.	VD-17862-12	Dung dịch vệ sinh Maginovim	Dung dịch vệ sinh Manginovim

2. Các cơ sở y tế trên địa bàn tỉnh và Công ty Cổ phần GONSA căn cứ nội dung văn bản trên để thực hiện việc thanh quyết toán đúng quy định với BHXH tỉnh./.

Nơi nhận:

- Như trên (thực hiện);
- BGĐSYT (để biết);
- BHXH tỉnh (để phối hợp chi đạo);
- Website SYTĐN;
- Lưu VT, BMT.

GIÁM ĐỐC



Phan Huy Anh Vũ

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

138A Giảng Võ - Hà Nội - Việt Nam
Tel: 84 4 37366483/38464413 - Fax: 84.4.38234758

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

SAO Y BẢN CHÍNH
Ngày.....tháng.....năm.....

Tên thuốc : Dung dịch vệ sinh Manginovim
Name of Drug:

Thành phần chính; hàm lượng : Dịch chiết lá xoài (0,2% mangiferin), Camphor, Menthol.
Active Ingredients, Strength:

Qui cách đóng gói; bào chế : hộp 1 chai 60 ml, 120 ml; Gel dùng ngoài
Packing Size, Dosage form:

Tiêu chuẩn chất lượng : TCCS
Quality Specification:

Hạn dùng : 24 tháng
Shelf-life:

Số giấy phép lưu hành sản phẩm (SĐK): **VD-17862-12**
Marketing Authorization Number:

Số quyết định : 330/QĐ-QLD Ngày cấp: 20/12/2012
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 nhà sản xuất : Công ty cổ phần dược Nature Việt Nam
Name of Manufacturer:

Địa chỉ : Số 19, đường 18, P. Linh Chiểu, Q. Thủ Đức, TP. Hồ Chí Minh - Việt Nam
Address:

Số điện thoại : Số facsimile:
Tel. No. Fax No.

Tên nhà đăng ký : Công ty cổ phần dược Nature Việt Nam
Name of Marketing Authorization Holder

Địa chỉ : Số 19, đường 18, P. Linh Chiểu, Q. Thủ Đức, TP. Hồ Chí Minh - Việt Nam
Address:

Số điện thoại : Số facsimile:
Tel. No. Fax No.

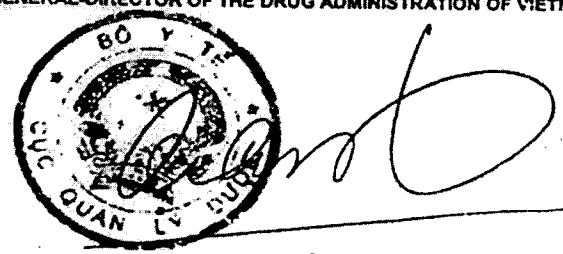


TỔNG GIÁM ĐỐC

Lê Vi Hiến



Hà Nội, ngày 20 tháng 12 năm 2012.
CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
GENERAL-DIRECTOR OF THE DRUG ADMINISTRATION OF VIETNAM



TRƯƠNG QUỐC CƯỜNG

Ghi chú: (Note)

- 1- Giấy phép lưu hành sản phẩm này được cấp dựa trên hồ sơ đăng ký đã được Cục Quản lý dược - Bộ Y tế chấp nhận.
This marketing authorization has been issued based on the dossiers approved by the Drug Administration of Vietnam.
- 2- Tất cả các thay đổi về: cơ sở sản xuất, dạng bào chế, hàm lượng, chỉ định... đều phải được đăng ký lại để cấp giấy phép mới.
All changes to the manufacturing site, dosage form, strength, indication, etc. are subject to re-registration for a new marketing authorization.
- 3- Mẫu nhãn đã được duyệt và tờ hướng dẫn sử dụng được đính kèm theo giấy phép này.
The approved labels and package insert are attached.