

UBND TỈNH ĐỒNG NAI
SỞ Y TẾ

Số: ~~7983~~ /SYT-BMT
V/v thay đổi số đăng ký
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 TNHH MTV Vimedimex Bình Dương.

Sau khi xem xét Văn bản số 5609/2020/VMBD-TD ngày 19/11/2020 của Công ty TNHH MTV Vimedimex Bình Dương về việc cập nhật thông tin thay đổi số đăng ký sản phẩm Herbesser, Giám đốc Sở Y tế Đồng Nai thông báo:

1. Điều chỉnh số đăng ký thuốc đã trúng thầu gói thầu số 01: Thuốc generic thuộc thuộc Dự án: Lựa chọn nhà thầu mua thuốc, dược liệu và các vị thuốc cổ truyền sử dụng tại các cơ sở y tế trên địa bàn tỉnh Đồng Nai năm 2020 của Công ty TNHH MTV Vimedimex Bình Dương theo Giấy phép lưu hành sản phẩm được Cục Quản lý Dược – Bộ Y tế phê duyệt (đính kèm) như sau:

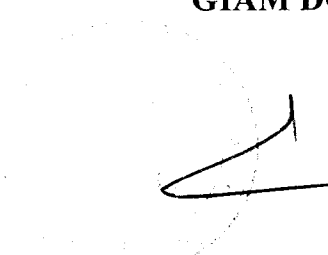
S T T	STT HSMT	Mã số	Tên thuốc	Hoạt chất, hàm lượng	Số đăng ký (trước khi điều chỉnh)	Số đăng ký (sau khi điều chỉnh)
1	638	TP047705	Herbesser	Diltiazem Hydrochloride 30mg	VN-13228- 11	VN-22049- 19

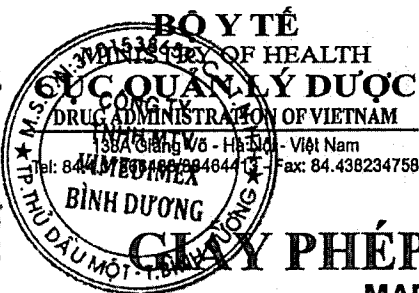
2. Các cơ sở y tế trên địa bàn tỉnh và Công ty TNHH MTV Vimedimex Bình Dương căn cứ nội dung văn bản trên để thực hiện việc thanh quyết toán đúng quy định với BHXH tỉnh./.

Nơi nhận:

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

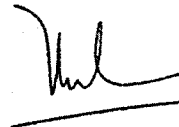
GIÁM ĐỐC 


Phan Huy Anh Vũ



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

Tên thuốc : Herbesser
Name of Drug: 

Thành phần chính, hàm lượng : Diltiazem-Hydrochloride 30 mg
Active Ingredients, Strength:

Qui cách đóng gói, bảo chế : Hộp 10 vỉ x 10 viên; 3 vỉ x 10 viên; Viên nén
Packing Size, Dosage form:

Tiêu chuẩn chất lượng : NSX
Quality Specification:

Hạn dùng : 48 tháng
Shelf-life:

Số giấy phép lưu hành sản phẩm (SDK): VN-22049-19
Marketing Authorization Number:

Số quyết định : 437/QĐ-QLD Ngày cấp: 24/7/2019
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 : Abbott Laboratories
Name of Marketing Authorization Holder:

Địa chỉ : 100 Abbott Park Road, Abbott Park, Illinois 60064. -
Address: USA

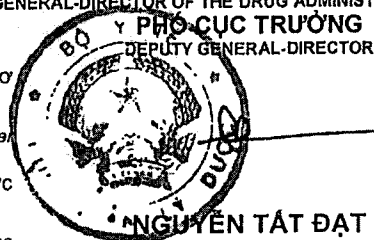
Tên cơ sở sản xuất : P.T. Tanabe Indonesia
Name of Manufacturer:

Địa chỉ : Jl Rumah Sakit No. 104 Ujungberung Bandung 40612 -
Address: Indonesia

Tên cơ sở đóng gói :
Name of Assembler:

Địa chỉ :
Address:

Hà Nội, ngày 24 tháng 7 năm 2019.
KT. CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
FOR GENERAL-DIRECTOR OF THE DRUG ADMINISTRATION OF VIETNAM



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