

**BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ
Y DƯỢC CỔ TRUYỀN**

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

Số: 1605 /YDCT - QLD
V/v công bố kết quả đánh giá đáp
ứng GMP của cơ sở sản xuất nước
ngoài (Đợt 06)

Hà Nội, ngày 09 tháng 10 năm 2025

Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
- Các cơ sở đăng ký, sản xuất, kinh doanh thuốc nước ngoài.

Căn cứ Nghị định 163/2025/NĐ-CP ngày 29 tháng 6 năm 2025 của Chính phủ quy định chi tiết một số điều và biện pháp để tổ chức, hướng dẫn thi hành Luật Dược;

Căn cứ Thông tư số 28/2025/TT-BYT ngày 01/07/2025 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về Thực hành tốt sản xuất thuốc, nguyên liệu làm thuốc;

Căn cứ biên bản đánh giá và báo cáo đánh giá của Tổ đánh giá theo Quyết định số 196/QĐ-YDCT ngày 19/05/2025 và Quyết định số 204/QĐ-YDCT ngày 09/06/2025 của Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền;

Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền thông báo:

1. Kết quả đánh giá đáp ứng thực hành tốt sản xuất của cơ sở sản xuất dược liệu, vị thuốc cổ truyền tại nước ngoài (GMP) - Đợt 06 tại Phụ lục: Danh sách cơ sở sản xuất dược liệu, vị thuốc cổ truyền tại nước ngoài đáp ứng Thực hành tốt sản xuất thuốc (GMP) - Đợt 06.

2. Phụ lục trên được đăng tải trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền - <https://ydct.moh.gov.vn/category/thuc-hanh-tot-gxp-v2>.

Các cơ sở sản xuất, đăng ký, kinh doanh thuốc phải rà soát, kịp thời cập nhật tình trạng đáp ứng GMP của cơ sở sản xuất thuốc, nguyên liệu làm thuốc nước ngoài theo đúng quy định tại điểm d, khoản 1 Điều 98 Nghị định số 163/2025/NĐ-CP ngày 29/06/2025.

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

Nơi nhận:

- Như trên;
- TT Đỗ Xuân Tuyên (để báo cáo);
- PCT PT Trịnh Thị Diệu Thường (để báo cáo);
- Website Cục Quản lý YDCT;
- Lưu: VT, QLD (02 bản).

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**

Trần Minh Ngọc

