

**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: **1205**/YDCT-QLHN
V/v công bố kết quả đánh giá
đáp ứng GMP của cơ sở sản xuất
nước ngoài (Đợt 07)

Hà Nội, ngày **05** tháng **5** năm 2026

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 01/7/2025 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 của Tổ đánh giá theo Quyết định số 281/QĐ-YDCT ngày 12/9/2025 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 07 tại Phụ lục: Danh sách cơ sở sản xuất thuốc cổ truyền tại nước ngoài đáp ứng Thực hành tốt sản xuất thuốc (GMP) - Đợt 07.

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 29/6/2025.

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

Nơi nhận:

- Như trên;
- TTTT Vũ Mạnh Hà (để báo cáo);
- Cục trưởng (để báo cáo);
- Website Cục Quản lý YDCT;
- Lưu: VT, QLHN.

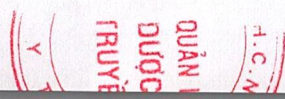


**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**

Nguyễn Đăng Lâm

PHỤ LỤC
DANH SÁCH CƠ SỞ SẢN XUẤT THUỐC CỔ TRUYỀN TẠI NƯỚC NGOÀI ĐÁP ỨNG GMP - ĐỢT 07
(Kèm theo công văn số: 1205/YDCT-QLHN ngày 05/5/2026 của Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền)

STT	TÊN CƠ SỞ SẢN XUẤT	ĐỊA CHỈ	PHẠM VI CHỨNG NHẬN	NGUYÊN TẮC GMP	GIẤY CHỨNG NHẬN	NGÀY CẤP	NGÀY HẾT HẠN	CƠ QUAN CẤP
1	Công ty TNHH Dược phẩm Runfurong An Huy	Số 1099, Đại lộ Tử Thành, thành phố Bắc Châu, tỉnh An Huy, Trung Quốc	Dược liệu, dược liệu phiến, dược liệu đã sơ chế, chế biến	Chinese-GMP	W. 20200444	26/08/2025	29/8/2030	Cục Quản lý Giám sát Dược phẩm tỉnh An Huy – Trung Quốc
2	Beijing Tong Ren Tang Chinese Medicine Company Limited	3 Dai King Street, Tai Po Industrial Estate, New Territories, Hong Kong	Thuốc cổ truyền: Bột, cốm, viên nén, viên nang cứng, viên hoàn, viên bao đường	Chinese-GMP	PM-2005-00018	11/01/2026	10/01/2028	Chinese Medicines Traders Committee, China
3	Hainan Huluwa Pharmaceutical Group Co., Ltd	No. 8, Yaogu 4 th Road, Phase II Yaogu Industrial Park, Haikou National High-tech Industrial Development Zone, Haikou City, Hainan Province, China	Thuốc cổ truyền, thuốc dược liệu: viên nén, thuốc cốm, viên nang cứng	Chinese-GMP	Qiong 20160045	25/8/2025	24/8/2030	Hainan Medical Products Administration, China



4	Guangxi Wantong Pharmaceutical Co., Ltd	No. 16. Dong'erli, South Zhongyao Road, Nanning City, China	Thuốc cổ truyền: Viên nén, viên nang cứng, thuốc cốm, viên hoàn (hoàn mật, hoàn nước), thuốc bột, trà thuốc; sơ chế, chế biến chiết xuất dược liệu, vị thuốc cổ truyền.	Chinese-GMP	Gui 20160085	20/10/2025	19/10/2030	Medical Products Administration of Guangxi Zhuang Autonomous Region, China
---	---	---	---	-------------	--------------	------------	------------	--

