

GIẤY PHÉP LƯU HÀNH SẢN PHẨM

MARKETING AUTHORIZATION

Tên thuốc : **Cefixim 200 - CGP**
Name of Drug:

Thành phần chính, hàm lượng : **cefixim 200 mg**
Active Ingredients, Strength:

Qui cách đóng gói, bào chế : **Hộp 3 vỉ x 10 viên; Viên nang cứng**
Packing Size, Dosage form:

Tiêu chuẩn chất lượng : **TCCS**
Quality Specification:

Hạn dùng : **36 tháng**
Shelf-life:

Số giấy phép lưu hành sản phẩm (SĐK): **VD-18938-13**
Marketing Authorization Number:

Số quyết định : **157/QĐ-QLD** Ngày cấp: **19/6/2013**
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 : **Công ty cổ phần Dược phẩm Cần Giờ**
Name of Marketing Authorization Holder

Địa chỉ : **186-188 Lê Thánh Tôn, P. Bến Thành, Q1, Tp HCM - Việt Nam**
Address:

Tên cơ sở sản xuất : **Công ty TNHH US pharma USA**
Name of Manufacturer:

Địa chỉ : **Lô B1-10, Đường D2, KCN Tây Bắc Củ Chi, Tp HCM - Việt Nam**
Address:

Tên cơ sở đóng gói :
Name of Assembler

Địa chỉ :
Address.

Hà Nội, ngày 19 tháng 6 năm 2013.
CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
GENERAL-DIRECTOR OF THE DRUG ADMINISTRATION OF VIETNAM

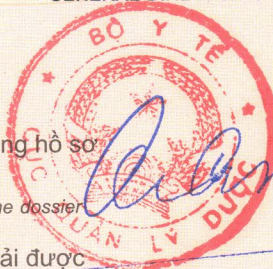
Ghi chú: (Note)

- 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



TRƯƠNG QUỐC CƯỜNG