

GIẤY PHÉP LƯU HÀNH SẢN PHẨM
MARKETING AUTHORIZATION

Tên thuốc : **Ecosip Plaster "Sheng Chun"**
Name of Drug:

Thành phần chính, hàm lượng : Mỗi miếng dán chứa: Myrrha 30mg; Bletillae Rhizoma 30mg; Rhapontici Radix 30mg; Carthami flos 30mg; Cimicifugae Rhizoma 30mg; Ampelopsis radix 30mg; Rhei radix et Rhizoma 30mg; Gardeniae fructus 30mg; Glycyrrhizae radix 30mg; Succus aloes folii siccatus 40mg; Indigo naturalis 30mg; Resin 410mg; Menthol 40mg; Zinc Oxide 30mg; methyl salicylat 10mg; Indigocarmine vđ; Tartrazine vđ; Sesame Oil 1g
Active Ingredients, Strength:

Qui cách đóng gói, bào chế : Gói 5 miếng (7,5cm x 10cm); Cao dán
Packng Size, Dosage form:

Tiêu chuẩn chất lượng : NSX
Quality Specification:

Hạn dùng : 36 tháng
Shelf-life:

Số giấy phép lưu hành sản phẩm (SĐK): **VN-19095-15**
Marketing Authorization Number:

Số quyết định : 548/QĐ-QLD Ngày cấp: 06/10/2015
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 TNHH Dược phẩm Thiên Ân**
Name of Marketing Authorization Holder

Địa chỉ : M1-17 Khu đô thị Trung Hòa Nhân Chính, Q.Cầu Giấy, Hà Nội - Việt Nam
Address:

Tên cơ sở sản xuất : **Sheng Chun Tang Pharmaceutical Industrial Co.**
Name of Manufacturer:

Địa chỉ : No. 6 Shinggong Road, Yongkang District Tainan City
Address: 710 - Taiwan R.O.C

Tên cơ sở đóng gói : **CHỨNG THỰC BẢN SAO ĐÚNG VỚI BẢN CHÍNH**
Name of Assembler: Số chứng thực: 04344 Quyền số: 01-SCT/BS

Địa chỉ : Ngày: 09-03-2017
Address:

Hà Nội, ngày 06 tháng 10 năm 2015.
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

PHÓ CHỦ TỊCH
Phan Thị Hải Yến