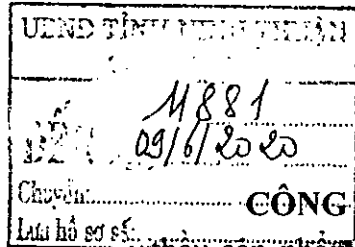


**Số: 425/2020/CV-GS**

TP.HCM, ngày 29 tháng 05 năm 2020

-----  
 “V/v: Xin thay đổi tên cơ sở sản xuất  
 sản phẩm STADNEX 40 CAP”



**Kính gửi: SỞ Y TẾ TỈNH NINH THUẬN**  
 (Sau đây gọi là “Bên mời thầu”)

**CÔNG TY CỔ PHẦN GONSA** (sau đây gọi là “Nhà thầu”) có tham dự và trúng thầu sản phẩm: **STADNEX 40 CAP** theo Quyết định trúng thầu số: **3000/QĐ-SYT** ngày **06/08/2019** của giám đốc Sở Y tế tỉnh Ninh Thuận.

Nay nhà thầu làm công văn này xin thay đổi tên cơ sở sản xuất sản phẩm **STADNEX 40 CAP** cụ thể như sau:

Stt	Tên thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ - hàm lượng	Tên cơ sở sản xuất trúng thầu	Tên cơ sở sản xuất mới xin thay đổi
1	<b>STADNEX 40 CAP</b>	Esomeprazol	40mg	Chi nhánh Công ty TNHH Liên doanh Stada – Việt Nam	Công ty TNHH Liên doanh Stellapharm - Chi nhánh 1

Đính kèm công văn này Nhà thầu xin cung cấp các tài liệu sau:

- Giấy phép lưu hành sản phẩm. .
- Công văn số **20246/QLD-ĐK** thông báo thay đổi tên cơ đăng ký, cơ sở sản xuất

Nhà thầu kính mong Bên mời thầu xem xét và chấp thuận cho Nhà thầu được cung cấp sản phẩm này với tên cơ sở sản xuất mới theo kết quả trúng thầu tới Bên mời thầu.

*Nhà thầu xin Trân trọng cảm ơn!*

**ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA NHÀ THẦU**  
**PHÓ TỔNG GIÁM ĐỐC**




**TRẦN THẾ NHÂN**

**BỘ Y TẾ**  
MINISTRY OF HEALTH  
**CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**  
DRUG ADMINISTRATION OF VIETNAM

138A Giảng Võ - Hà Nội - Việt Nam  
Tel: 84.4.37366483/38464413 - Fax: 84.438234758

**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**

**SAO Y BẢN CHÍNH**

Ngày.....tháng.....năm.....

Tên thuốc : **Esomeprazol Stada 40 mg**

Name of Drug:

Thành phần chính, hàm lượng : **Esomeprazol (dưới dạng vi hạt esomeprazol magnesi dihydrat). 40 mg**

Active Ingredients, Strength:

Qui cách đóng gói, bào chế : **Hộp 2 vỉ x 10 viên; Viên nang cứng**

Packing Size, Dosage form:

Tiêu chuẩn chất lượng : **TCCS**

Quality Specification:

Hạn dùng : **24 tháng**

Shelf- life:

Số giấy phép lưu hành sản phẩm (SĐK):

Marketing Authorization Number:

**VD-22670-15**

Số quyết định : **263/QĐ-QLD**

Approval Decision Number:

Ngày cấp: **26/5/2015**

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 LD Stada-Việt Nam.**

Name of Marketing Authorization Holder

Địa chỉ : **K63/1 Nguyễn Thị Sóc, ấp Mỹ Hòa 2, xã Xuân Thới Đông, huyện Hóc Môn, Tp. HCM - Việt Nam.**

Address:

Tên cơ sở sản xuất : **Công ty TNHH LD Stada-Việt Nam**

Name of Manufacturer:

Địa chỉ : **Số 40 Đại lộ Tự Do, KCN Việt Nam - Singapore, Thuận An, Bình Dương - Việt Nam**

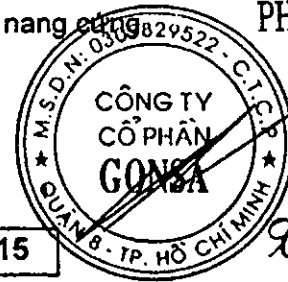
Address:

Tên cơ sở đóng gói :

Name of Assembler

Địa chỉ :

Address.



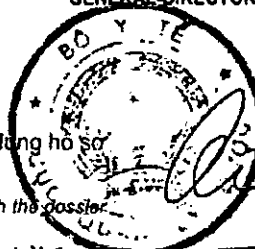
**PHÓ TỔNG GIÁM ĐỐC**

*Trần Trọng Nhân*

Hà Nội, ngày 26 tháng 5 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**

*Handwritten mark*