

GIẤY PHÉP LƯU HÀNH SẢN PHẨM
MARKETING AUTHORIZATION

Tên thuốc : **StrepsilsMaxpro**
Name of Drug:
Thành phần chính, hàm lượng : Flurbiprofen 8,75mg
Active Ingredients, Strength:
Qui cách đóng gói, bào chế : Hộp 2 vỉ x 8 viên; Hộp 24 gói x 8 viên; Viên ngậm
Packing Size, Dosage form:
Tiêu chuẩn chất lượng : NSX
Quality Specification:
Hạn dùng : 24 tháng
Shelf- life:
Số giấy phép lưu hành sản phẩm (SĐK): **VN-20080-16**
Marketing Authorization Number:
Số quyết định : 433/QĐ-QLD Ngày cấp: 05/9/2016
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 : **Reckitt Benckiser Healthcare Manufacturing (Thailand) Ltd.**
Name of Marketing Authorization Holder
Địa chỉ : 65 Moo 12, Lardkrabang-Bangplee Road, Bangplee, Samutprakarn 10540 - Thailand
Address:
Tên cơ sở sản xuất : **Reckitt Benckiser Healthcare Manufacturing (Thailand) Ltd.**
Name of Manufacturer:
Địa chỉ : 65 Moo 12, Lardkrabang-Bangplee Road, Bangplee, Samutprakarn 10540 - Thailand
Address:
Tên cơ sở đóng gói :
Name of Assembler:
Địa chỉ :
Address:

Hà Nội, ngày 05 tháng 9 năm 2016.
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