

## **GIẤY PHÉP LƯU HÀNH SẢN PHẨM**

### **MARKETING AUTHORIZATION**

**Tên thuốc** : **Agifovir**  
*Name of Drug:*

**Thành phần chính, hàm lượng** : **Tenofovir disoproxil fumarat 300mg**  
*Active Ingredients, Strength:*

**Qui cách đóng gói, bảo chế** : **Hộp 3 vỉ x 10 viên; Viên nén bao phim**  
*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):** **VD-18925-13**  
*Marketing Authorization Number:*

**Số quyết định** : **157/QĐ-QLD** Ngày cấp: **19/8/2013**  
*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 Agimexpharm**  
*Name of Marketing Authorization Holder*

**Địa chỉ** : **27 Nguyễn Thái Học, P. Mỹ Bình, TP. Long Xuyên, An Giang - Việt Nam**  
*Address:*

**Tên cơ sở sản xuất** : **Công ty cổ phần dược phẩm Agimexpharm**  
*Name of Manufacturer:*

**Địa chỉ** : **Khóm Thạnh An, P. Mỹ Thới, TP. Long Xuyên, An Giang - Việt Nam**  
*Address:*

**Tên cơ sở đóng gói** :  
*Name of Assembler*

**Địa chỉ** :  
*Address:*

Hà Nội, ngày 19 tháng 8 năm 2013.  
**CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**  
GENERAL DIRECTOR OF THE DRUG ADMINISTRATION OF VIETNAM



**TRƯƠNG QUỐC CƯỜNG**

**Ghi chú: (Notes)**

- 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*