

**CÔNG TY CỔ PHẦN  
DƯỢC-TRANG THIẾT BỊ Y TẾ  
BÌNH ĐỊNH**

**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM  
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc**

Số: 618/CBTT-CTCPD

Bình Định, ngày 13 tháng 04 năm 2018

**CÔNG BỐ THÔNG TIN**

Kính gửi: - Ủy ban Chứng khoán Nhà nước,  
- Sở Giao dịch Chứng khoán Hà Nội.

Công ty: Công ty cổ phần Dược – Trang thiết bị Y tế Bình Định (Bidiphar)  
Mã chứng khoán: DBD  
Trụ sở chính: 498 Nguyễn Thái Học, Quy Nhơn, Bình Định  
Điện thoại: 0256.3846500  
Fax: 0256.3846846  
Người thực hiện công bố thông tin: Ông Nguyễn Thanh Giang  
Địa chỉ: 498 Nguyễn Thái Học, Quy Nhơn, Bình Định  
Loại thông tin công bố:  Định kỳ  Bất thường(24h)  Yêu cầu  
Nội dung công bố : Nghị quyết Hội đồng quản trị về việc điều chỉnh nội dung đầu tư Nhà máy sản xuất dược phẩm Bidiphar Betalactam tại Công ty TNHH Bidiphar Betalactam.

Chúng tôi xin cam kết các thông tin công bố trên đây là đúng sự thật và hoàn toàn chịu trách nhiệm trước pháp luật về nội dung các thông tin đã công bố.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- HĐQT, BKS (để b/c)
- Tổng Giám đốc (để b/c);
- Phòng IT (đăng website);
- Lưu:VT, Thư ký HĐQT.

**TU. Q. TỔNG GIÁM ĐỐC**

Người công bố thông tin



Nguyễn Thanh Giang

## NGHỊ QUYẾT

V/v điều chỉnh nội dung đầu tư Nhà máy sản xuất dược phẩm Bidiphar Betalactam  
tại Công ty TNHH Bidiphar Betalactam

### HỘI ĐỒNG QUẢN TRỊ

### CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC-TRANG THIẾT BỊ Y TẾ BÌNH ĐỊNH

Căn cứ Luật Doanh nghiệp số 68/2014/QH13 đã được Quốc hội thông qua ngày 26/11/2014;

Căn cứ Điều lệ Công ty Cổ phần Dược - Trang thiết bị Y tế Bình Định;

Căn cứ Quyết định số 2353/QĐ-BQL ngày 21/11/2016 của Ban Quản lý Khu Kinh tế UBND tỉnh Bình Định V/v chấp thuận dự án đầu tư của Công ty TNHH Bidiphar Betalactam

Căn cứ Biên bản họp Hội đồng quản trị số 04/BĐ-HĐQT ngày 4./4./2018.

### QUYẾT NGHỊ:

**Điều 1:** Thông qua việc điều chỉnh một số nội dung đầu tư dự án Nhà máy sản xuất dược phẩm Bidiphar Betalactam, bao gồm các nội dung sau đây:

Tiến độ thực hiện dự án:

- Giai đoạn 1: Năm 2020: Xây dựng nhà máy sản xuất nhóm sản phẩm thuốc kháng sinh Cepharlosporin dạng tiêm/bột đạt tiêu chuẩn GMP PICs/EU. Dự kiến hoàn thành đưa vào sử dụng Quý I năm 2022.
- Giai đoạn 2: Năm 2021: Xây dựng nhà máy sản xuất nhóm sản phẩm thuốc kháng sinh Penicilline đạt tiêu chuẩn GMP PICs/EU. Dự kiến hoàn thành đưa vào sử dụng Quý I năm 2025.
- Giai đoạn 3: Năm 2022: Xây dựng nhà máy sản xuất nhóm sản phẩm thuốc kháng sinh Cepharlosporin dạng rắn (thuốc uống) đạt tiêu chuẩn GMP PICs/EU. Dự kiến hoàn thành đưa vào sử dụng Quý I năm 2027.

**Điều 2:** Các thành viên HĐQT, Giám đốc, Phòng Kế toán, Phòng Tổ chức hành chính và các đơn vị liên quan chịu trách nhiệm thi hành quyết định này.

Nghị quyết có hiệu lực kể từ ngày ký.

**Nơi nhận:**

- Như Điều 2;
- BKS;
- Lưu: VT, Thư ký HĐQT



TM. HỘI ĐỒNG QUẢN TRỊ  
CHỦ TỊCH

NGUYỄN VĂN QUÁ