

Số : 12/CBTT

Đà Nẵng, ngày 11 tháng 6 năm 2018

**CÔNG BỐ THÔNG TIN TRÊN CÔNG THÔNG TIN ĐIỆN TỬ CỦA
ỦY BAN CHỨNG KHOÁN NHÀ NƯỚC VÀ SGDC HÀ NỘI**

Kính gửi: -Ủy ban Chứng khoán Nhà nước
-Sở Giao dịch chứng khoán Hà Nội
-Trung tâm lưu ký chứng khoán

Công ty : **Công ty Cổ phần Dược Trung ương 3**

Tên viết tắt : CPC3

Trụ sở chính : 115 Ngô Gia Tự, P. Hải Châu 1, Q. Hải Châu, Tp. Đà Nẵng

Điện thoại : 0236 3830 202 Fax : 0236 3822767

Website : www.duocw3.com

Người thực hiện công bố thông tin: Nguyễn Đức Thắng

Chức danh : Tổng Giám đốc

Loại thông tin công bố:

24h Yêu cầu Bất thường Định kỳ 72h

Nội dung thông tin công bố:

Công bố thông tin về việc tạm ngưng hoạt động dây chuyền sản xuất thuốc viên nén, viên bao phim, viên bao đường, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm của Công ty tại địa chỉ 115 Ngô Gia Tự, P. Hải Châu 1, Q. Hải Châu, Tp. Đà Nẵng trong thời hạn 03 tháng kể từ ngày 05 tháng 6 năm 2018 theo công văn số 10086/QLD-CL ngày 05/6/2018 của Cục Quản lý Dược, doanh nghiệp nhận được công văn ngày 08/6/2018.

Thông tin này được công bố trên trang thông tin điện tử của Công ty <http://duocw3.com/> vào ngày 11/6/2018 tại mục “Quan hệ cổ đông”

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.

Người thực hiện công bố thông tin



DS. Nguyễn Đức Thắng

**BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

Số: 10086 /QLD-CL

V/v tạm ngừng hoạt động dây chuyền sản xuất thuốc viên nén, viên bao phim, viên bao đường, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm

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

Hà Nội, ngày 05 tháng 6 năm 2018

PAN.

Kính gửi: Công ty cổ phần dược Trung ương 3

Thực hiện Quyết định số 508/QĐ-QLD ngày 09/11/2017 của Cục trưởng Cục Quản lý Dược, ngày 04 - 05/5/2018 đoàn kiểm tra đã tiến hành tái kiểm tra việc duy trì hoạt động theo GMP-WHO, GLP, GSP thực tế tại Công ty cổ phần dược Trung ương 3 tại địa chỉ: 115 Ngô Gia Tự, Phường Hải Châu 1, Quận Hải Châu, Tp. Đà Nẵng. Theo đó, điều kiện sản xuất thuốc viên nén, viên bao phim, viên bao đường, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm của Công ty không đáp ứng yêu cầu theo nguyên tắc, tiêu chuẩn của GMP-WHO.

Ngày 01/3/2017, Cục Quản lý Dược đã có công văn số 2360/QLD-CL về việc đình chỉ lưu hành và thu hồi thuốc Enalapril 10 mg, SĐK: VD-15254-11, số lô: 03/060815, HD: 060818 do Công ty cổ phần dược Trung ương 3 sản xuất.

Để đảm bảo chất lượng thuốc sản xuất, lưu hành và việc tuân thủ các quy định về điều kiện sản xuất thuốc, nguyên liệu làm thuốc, Cục Quản lý Dược yêu cầu Công ty cổ phần dược Trung ương 3:

1. Tạm ngừng sản xuất trên dây chuyền thuốc viên nén, viên bao phim, viên bao đường, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm của Công ty tại địa chỉ: 115 Ngô Gia Tự, Phường Hải Châu 1, Quận Hải Châu, Tp. Đà Nẵng trong thời hạn 03 tháng kể từ ngày ký công văn này.

2. Xây dựng và triển khai các hoạt động khắc phục các tồn tại trong quá trình triển khai, áp dụng GMP tại Công ty; có báo cáo bằng văn bản về Cục Quản lý Dược sau khi hoàn thành việc khắc phục.

2. Công ty chỉ được tiếp tục triển khai hoạt động sản xuất trên dây chuyền thuốc viên nén, viên bao phim, viên bao đường, viên nang cứng, thuốc bột, thuốc cốm sau khi được Cục Quản lý Dược đánh giá đáp ứng điều kiện sản xuất và có văn bản cho phép tiếp tục sản xuất.

Cục Quản lý Dược thông báo để Công ty biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Cục trưởng Vũ Tuấn Cường (để b/c);
- Sở Y tế Tp. Đà Nẵng (để phối hợp);
- Phòng ĐKT - Cục QLD;
- Lưu: VT, CL (ĐT).

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



Nguyễn Tất Đạt