



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

П Р И К А З

04 декабря 2020

Москва

№ 1292

**Об аттестации
уполномоченных лиц производителей лекарственных средств
для медицинского применения**

В соответствии с частью 7 статьи 45 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; 2014, № 43, ст. 5797) и Порядком аттестации уполномоченного лица производителя лекарственных средств для медицинского применения, утвержденным приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 ноября 2013 г. № 811н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 16 декабря 2013 г., регистрационный № 30602), п р и к а з ы в а ю:

1. Утвердить список лиц, аттестованных в качестве уполномоченных лиц производителей лекарственных средств для медицинского применения, согласно приложению.

2. Департаменту государственного регулирования обращения лекарственных средств (Ф.А. Романов) разместить сведения о лицах, аттестованных в качестве уполномоченных лиц производителей лекарственных средств для медицинского применения, с соблюдением ограничений, установленных Федеральным законом от 27 июля 2006 г. № 152-ФЗ «О персональных данных» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2006, № 31, ст. 3451; 2009, № 48, ст. 5716; № 52, ст. 6439; 2010, № 27, ст. 3407; № 31, ст. 4173, 4196; № 49, ст. 6409; 2011, № 23, ст. 3263; № 31, ст. 4701; 2013, № 14, ст. 1651; № 30, ст. 4038; № 51, ст. 6683; 2014, № 23, ст. 2927; № 30, ст. 4217, 4243; 2016, № 27, ст. 4164; 2017, № 9, ст. 1276; № 27, ст. 3945; № 31, ст. 4772; 2018, № 1, ст. 82; 2020, № 17, ст. 2701).

Министр

М.А. Мурашко

Приложение
к приказу Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от «04» декабря 2020 г. № 1292

**Список лиц,
аттестованных в качестве уполномоченных лиц
производителей лекарственных средств для медицинского применения**

№ п/п	Фамилия, имя, отчество аттестованного лица	Местонахождение, наименование производителя лекарственных средств для медицинского применения и должность лица на момент подачи (направления) заявления о прохождении аттестации
1.	Коровин Матвей Сергеевич	Акционерное общество «Византия», 634009, Российская Федерация, город Томск, улица Водяная, дом 84/1, уполномоченное лицо производителя лекарственных средств
2.	Моисеева Елена Анатольевна	Общество с ограниченной ответственностью «Томская фармацевтическая фабрика», 634021, Российская Федерация, город Томск, улица Елизаровых, дом 79/4, начальник службы контроля качества, по совместительству начальник контрольно-аналитической лаборатории
3.	Орлова Екатерина Александровна	Общество с ограниченной ответственностью «Верофарм», 601125, Владимирская область, Петушинский район, поселок Вольгинский, улица Заводская, владение 120, начальник Управления обеспечения качества
4.	Чиркова Алеся Сергеевна	Общество с ограниченной ответственностью «Б-Фарм», 143026, Российская Федерация, Московская область, Одинцовский район, рабочий поселок Новоивановское, улица Агрохимиков, строение 2А, заместитель директора по качеству