



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

ПРИКАЗ

18 июня 2021

№ 650

Москва

**Об аттестации в качестве
уполномоченных лиц производителей лекарственных средств
для медицинского применения государства – члена Евразийского
экономического союза**

В соответствии с Порядком аттестации уполномоченных лиц производителей лекарственных средств, утвержденным решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 73, и приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 12 января 2021 г. № 7н «Об утверждении перечня документов, представляемых аттестуемым уполномоченным лицом производителя лекарственных средств государства – члена Евразийского экономического союза, этапов процедуры и порядка принятия решений об аттестации уполномоченных лиц производителей лекарственных средств для медицинского применения в соответствии с Порядком аттестации уполномоченных лиц производителей лекарственных средств, утвержденным решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 73 «О Порядке аттестации уполномоченных лиц производителей лекарственных средств» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 29 января 2021 г., регистрационный № 62276) 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 государства – члена Евразийского экономического союза (далее – уполномоченные лица), согласно приложению.

2. Департаменту государственного регулирования обращения лекарственных средств (Ф.А. Романов) обеспечить размещение выписок из настоящего приказа в личных кабинетах уполномоченных лиц, а также размещение сведений об уполномоченных лицах на официальном сайте Министерства здравоохранения Российской Федерации и на официальном сайте Евразийского экономического союза в сети Интернет с соблюдением ограничений, установленных Федеральным законом от 27 июля 2006 г. № 152-ФЗ «О персональных данных» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2006, № 31, ст. 3451).

Первый заместитель Министра

В.С. Фисенко

**Список лиц,
аттестованных в качестве уполномоченных лиц
производителей лекарственных средств для медицинского применения
государства – члена Евразийского экономического союза**

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
1	Варданиян Маргарит Андраниковна	Акционерное общество «ОКСИ» (АО «ОКСИ»), 665709, Российская Федерация, Иркутская область, город Братск, жилой район Энергетик, проезд Стройиндустрии, здание 11Г	Производство лекарственных средств для медицинского применения: 1. Производственные операции – лекарственная продукция. 1.2. Нестерильная продукция: 1.2.1. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм): 1.2.1.7. Медицинские газы: газ медицинский сжиженный, газ медицинский сжатый. 1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.5. Упаковка: 1.5.1. Первичная упаковка: 1.5.1.7. Медицинские газы: газ медицинский сжиженный, газ медицинский сжатый. 1.6. Испытания контроля качества: 1.6.3. Химические (физические). 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств: 1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств. 1.7.2. Реализация и (или) передача произведенных лекарственных средств.
2	Воробьева Дарья Дмитриевна	Общество с ограниченной ответственностью «ГЕРОФАРМ»	Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
		(ООО «ГЕРОФАРМ»), 191119, Российская Федерация, город Санкт-Петербург, улица Звенигородская, дом 9	<p>клинических исследований (испытаний):</p> <p>1. Производственные операции – лекарственная продукция.</p> <p>1.1. Стерильная продукция:</p> <p>1.1.1. Производимая асептическим путем (операции обработки для следующих лекарственных форм):</p> <p>1.1.1.2. Жидкие лекарственные формы малого объема: раствор для инъекций, суспензия для подкожного введения.</p> <p>1.1.1.3. Лиофилизаты: лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения.</p> <p>1.1.3. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.2. Нестерильная продукция:</p> <p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.3. Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>1.3.1. Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>1.3.1.5. Биотехнологическая продукция: инсулины: раствор для инъекций, суспензия для подкожного введения.</p> <p>1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрепараты: лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения.</p> <p>1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (перечень видов продукции):</p> <p>1.3.2.5. Биотехнологическая продукция: инсулины.</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
			<p>1.3.2.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органолептические.</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:</p> <p>1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции:</p> <p>1.4.2.1. Фильтрация.</p> <p>1.5. Упаковка:</p> <p>1.5.2. Вторичная упаковка.</p> <p>1.6. Испытания контроля качества:</p> <p>1.6.1. Микробиологические: стерильность.</p> <p>1.6.2. Микробиологические: микробиологическая чистота.</p> <p>1.6.3. Химические (физические).</p> <p>1.6.4. Биологические.</p> <p>1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:</p> <p>1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств.</p> <p>1.7.2. Реализация и (или) передача произведенных лекарственных средств.</p> <p>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p> <p>3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников:</p> <p>3.2.2. Выделение фармацевтических субстанций из источников животного происхождения.</p> <p>3.2.6. Очистка выделенной фармацевтической субстанции (источник 3.2.2).</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
			<p>3.5.1. Стадии физической обработки (сушка, измельчение, просеивание). 3.5.2. Первичная упаковка. 3.5.3. Вторичная упаковка. 3.6. Испытания контроля качества: 3.6.1. Химические (физические). 3.6.2. Микробиологические: микробиологическая чистота. 3.6.4. Биологические. 3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций: 3.7.1.1. Хранение произведенных фармацевтических субстанций. 3.7.1.2. Реализация и (или) передача произведенных фармацевтических субстанций. Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний): 1. Производственные операции – лекарственная продукция. 1.2. Нестерильная продукция: 1.2.1. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм): 1.2.1.1. Капсулы в твердой оболочке: капсулы. 1.2.1.13. Таблетки: таблетки с пролонгированным высвобождением, таблетки, покрытые пленочной оболочкой. 1.4. Прочая лекарственная продукция или произведенные операции: 1.4.1. Производство: 1.4.1.3. Прочая продукция: прочие группы лекарственных препаратов: капсулы, таблетки с пролонгированным высвобождением,</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
			<p>таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.5. Упаковка:</p> <p>1.5.1. Первичная упаковка:</p> <p>1.5.1.1. Капсулы в твердой оболочке: капсулы.</p> <p>1.5.1.13. Таблетки: таблетки с пролонгированным высвобождением, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.5.2. Вторичная упаковка.</p> <p>1.6. Испытания контроля качества:</p> <p>1.6.3. Химические (физические).</p> <p>1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:</p> <p>1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств.</p> <p>1.7.2. Реализация и (или) передача произведенных лекарственных средств.</p> <p>1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации:</p> <p>1.8.1. Сериализация.</p> <p>1.8.2. Агрегация.</p> <p>Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):</p> <p>1. Производственные операции – лекарственная продукция.</p> <p>1.1. Стерильная продукция:</p> <p>1.1.3. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.2. Нестерильная продукция:</p> <p>1.2.1. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм):</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
			<p>1.2.1.1. Капсулы в твердой оболочке: капсулы.</p> <p>1.2.1.13. Таблетки: таблетки с пролонгированным высвобождением, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.3. Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (перечень видов продукции):</p> <p>1.3.2.5. Биотехнологическая продукция: инсулины.</p> <p>1.3.2.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрепараты.</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:</p> <p>1.4.1.3. Прочая продукция: прочие группы лекарственных препаратов: капсулы, таблетки с пролонгированным высвобождением, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.5. Упаковка:</p> <p>1.5.1. Первичная упаковка:</p> <p>1.5.1.1. Капсулы в твердой оболочке: капсулы.</p> <p>1.5.1.13. Таблетки: таблетки с пролонгированным высвобождением, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.5.2. Вторичная упаковка.</p> <p>1.6. Испытания контроля качества:</p> <p>1.6.2. Микробиологические: микробиологическая чистота.</p> <p>1.6.3. Химические (физические).</p> <p>1.6.4. Биологические.</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
			<p>1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:</p> <p>1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств.</p> <p>1.7.2. Реализация и (или) передача произведенных лекарственных средств.</p> <p>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p> <p>3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников:</p> <p>3.2.2. Выделение фармацевтических субстанций из источников животного происхождения.</p> <p>3.2.6. Очистка выделенной фармацевтической субстанции из источников животного происхождения (источник 3.2.2).</p> <p>3.3. Производство фармацевтических субстанций с использованием биологических процессов:</p> <p>3.3.1. Ферментация (брожение).</p> <p>3.3.2. Производство с использованием клеточных культур: клетки бактерий.</p> <p>3.3.3. Выделение (Очистка).</p> <p>3.3.5. Прочее: стабилизация.</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:</p> <p>3.5.1. Стадии физической обработки: сушка, измельчение, просеивание (источник 3.2.2); фильтрация, сушка, измельчение, просеивание, заморозка (источник 3.3.).</p> <p>3.5.2. Первичная упаковка.</p> <p>3.5.3. Вторичная упаковка.</p> <p>3.6. Испытания контроля качества:</p> <p>3.6.1. Химические (физические).</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
			<p>3.6.2. Микробиологические: микробиологическая чистота.</p> <p>3.6.4. Биологические.</p> <p>3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций:</p> <p>3.7.1.1. Хранение произведенных фармацевтических субстанций.</p> <p>3.7.1.2. Реализация и (или) передача произведенных фармацевтических субстанций.</p> <p>Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):</p> <p>1. Производственные операции – лекарственная продукция.</p> <p>1.1. Стерильная продукция:</p> <p>1.1.3. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.2. Нестерильная продукция:</p> <p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.3. Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>1.3.1. Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий):</p> <p>1.3.2.2. Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция: вакцины.</p> <p>1.3.2.5. Биотехнологическая продукция: инсулины, моноклональные антитела.</p> <p>1.3.2.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрпараты.</p> <p>1.6. Испытания контроля качества:</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
			<p>1.6.1. Микробиологические: стерильность.</p> <p>1.6.2. Микробиологические: микробиологическая чистота.</p> <p>1.6.3. Химические (физические).</p> <p>1.6.4. Биологические.</p> <p>1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:</p> <p>1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств.</p> <p>1.7.2. Реализация и (или) передача произведенных лекарственных средств.</p> <p>2. Импорт лекарственной продукции.</p> <p>2.1. Испытания контроля качества импортируемой лекарственной продукции:</p> <p>2.1.1. Микробиологические: стерильность.</p> <p>2.1.2. Микробиологические: микробиологическая чистота.</p> <p>2.1.3. Химические (физические).</p> <p>2.1.4. Биологические.</p> <p>2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой лекарственной продукции:</p> <p>2.2.2. Нестерильная продукция.</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу):</p> <p>2.3.1. Площадка физического импорта (ввоза).</p> <p>2.3.3. Прочее: импорт неупакованных готовых лекарственных форм.</p> <p>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p> <p>3.3. Производство фармацевтических субстанций с использованием биологических процессов:</p> <p>3.3.1. Ферментация (брожение).</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
			<p>3.3.2. Производство с использованием клеточных культур: клетки бактерий.</p> <p>3.3.3. Выделение (Очистка).</p> <p>3.3.5. Прочее: стабилизация.</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:</p> <p>3.5.1. Стадии физической обработки: фильтрация, сушка, измельчение, просеивание, заморозка (источник 3.3).</p> <p>3.5.2. Первичная упаковка.</p> <p>3.5.3. Вторичная упаковка.</p> <p>3.6. Испытания контроля качества:</p> <p>3.6.1. Химические (физические).</p> <p>3.6.2. Микробиологические: микробиологическая чистота.</p> <p>3.6.3. Микробиологические: стерильность.</p> <p>3.6.4. Биологические.</p> <p>3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций:</p> <p>3.7.1.1. Хранение произведенных фармацевтических субстанций.</p> <p>3.7.1.2. Реализация и (или) передача произведенных фармацевтических субстанций.</p> <p>Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):</p> <p>1. Производственные операции – лекарственная продукция.</p> <p>1.1. Стерильная продукция:</p> <p>1.1.1. Производимая асептическим путем (операции обработки для следующих лекарственных форм):</p> <p>1.1.1.2. Жидкие лекарственные формы малого объема: концентрат для</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
			<p>приготовления раствора для инфузий, раствор для внутриглазного введения, раствор для внутривенного введения, раствор для внутримышечного введения, раствор для инъекций, раствор для подкожного введения, раствор для внутривенного введения, суспензия для внутримышечного введения, суспензия для подкожного введения.</p> <p>1.1.1.3. Лиофилизаты: лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения, лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения, лиофилизат для приготовления раствора для приготовления раствора для парабальбарного введения.</p> <p>1.1.3. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.3. Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>1.3.1. Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>1.3.1.2 Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция: вакцины: суспензия для внутримышечного введения.</p> <p>1.3.1.5 Биотехнологическая продукция: инсулины: раствор для внутривенного введения, раствор для инъекций, раствор для подкожного введения, суспензия для подкожного введения; моноклональные антитела: концентрат для приготовления раствора для инфузий, лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения, раствор для внутриглазного введения.</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
			<p>1.3.1.6 Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрпараты: лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения, лиофилизат для приготовления раствора для парабульбарного введения, капли назальные, спрей назальный, суппозитории ректальные.</p> <p>1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий):</p> <p>1.3.2.2. Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция: вакцины.</p> <p>1.3.2.5. Биотехнологическая продукция: инсулины, моноклональные антитела.</p> <p>1.3.2.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрпараты.</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:</p> <p>1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции:</p> <p>1.4.2.1. Фильтрация.</p> <p>1.4.2.3. Стерилизация паром.</p> <p>1.5. Упаковка:</p> <p>1.5.2. Вторичная упаковка.</p> <p>1.6. Испытания контроля качества:</p> <p>1.6.1. Микробиологические: стерильность.</p> <p>1.6.2. Микробиологические: микробиологическая чистота.</p> <p>1.6.3. Химические (физические).</p> <p>1.6.4. Биологические.</p> <p>1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
			<p>1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств. 1.7.2. Реализация и (или) передача произведенных лекарственных средств. 1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации: 1.8.1. Сериализация. 1.8.2. Агрегация. 2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу): 2.3.1. Площадка физического импорта (ввоза). 2.3.3. Прочее: импорт неупакованных готовых лекарственных форм. 2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации: 2.4.1. Сериализация. 2.4.2. Агрегация. Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний): 1. Производственные операции – лекарственная продукция. 1.5. Упаковка: 1.5.2. Вторичная упаковка. 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств: 1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств. 1.7.2. Реализация и (или) передача произведенных лекарственных средств.</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
			<p>1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации:</p> <p>1.8.1. Сериализация.</p> <p>1.8.2. Агрегация.</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу):</p> <p>2.3.1. Площадка физического импорта (ввоза).</p> <p>2.3.3. Прочее: импорт неупакованных готовых лекарственных форм.</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации:</p> <p>2.4.1. Сериализация.</p> <p>2.4.2. Агрегация.</p>
3	Машкова Инна Сергеевна	Общество с ограниченной ответственностью «СЕРВЬЕ РУС» (ООО «СЕРВЬЕ РУС»), 108828, Российская Федерация, город Москва, поселение Краснопахорское, квартал 158, владение 2, строение 1	Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: капсулы, таблетки для использования в полости рта, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой.
4	Мурашова Ульяна Андреевна	Федеральное государственное унитарное предприятие «Государственный научно-исследовательский институт органической химии и технологии» (ФГУП «ГосНИИОХТ»), 111024, Российская Федерация, город Москва,	Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами химического синтеза.

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
		шоссе Энтузиастов, дом 23	
5	Слуева Екатерина Касеновна	Общество с ограниченной ответственностью «Камелия. Научно- производственное предприятие» (ООО «Камелия НПП»), 141055, Российская Федерация, Московская область, город Лобня, Научный городок, корпус 8	Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из источников растительного происхождения. Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты гомеопатические: капли, сироп; - препараты, получаемые из лекарственного растительного сырья: настойка, сироп, таблетки для использования в полости рта, экстракты жидкие; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: капсулы.