



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

П Р И К А З

*29 декабря 2021 г.*

Москва

№ *1206*

**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 регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий (Е.М. Астапенко) 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).

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

**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	Дербуш Анна Евгеньевна	Общество с ограниченной ответственностью «Спутник Технополис» (ООО «Спутник Технополис») 109316, Российская Федерация, город Москва, Волгоградский проспект, дом 42.	Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний): 1. Производственные операции - лекарственная продукция: 1.1. Стерильная продукция: 1.1.1. Производимая асептическим путем (операции обработки для следующих лекарственных форм): 1.1.1.2. Жидкие лекарственные формы малого объема: раствор для внутримышечного введения. 1.1.1.3. Лиофилизаты: лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения. 1.1.3. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.2. Нестерильная продукция: 1.2.1. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм): 1.2.1.15. Прочая продукция, лекарственные формы: промежуточный продукт: раствор. 1.3. Биологическая лекарственная продукция: 1.3.1. Биологическая лекарственная продукция:

№ 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>1.3.1.2. Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция: вакцины: раствор для внутримышечного введения, лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения.</p> <p>1.3.1.8. Прочая биологическая продукция: промежуточный продукт: раствор.</p> <p>1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (перечень видов продукции):</p> <p>1.3.2.2. Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция: вакцины.</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>1.6.3. Химические (физические).</p> <p>1.6.4. Биологические.</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>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</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</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>клеточных культур (клетки млекопитающих). 3.3.3. Выделение (Очистка). 3.3.5. Прочее: создание и поддержание рабочего банков клеток (клетки млекопитающих), фильтрация/стерилизующая фильтрация, формулирование. 3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций: 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. Производство лекарственных средств для медицинского применения: Производственные операции – лекарственная продукция. 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств: 1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств. 1.7.2. Реализация и (или) передача произведенных лекарственных средств 3. Производственные операции (фармацевтические субстанции). 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.</p>
2	Кочкина Татьяна Владимировна	Общество с ограниченной ответственностью «ФАРМАКОР	Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований

№ 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>ПРОДАКШН» (ООО «ФАРМАКОР ПРОДАКШН») 197375, Российская Федерация, город Санкт- Петербург, Ленинский проспект, дом 140, лит Ж.</p>	<p>(испытаний): 1. Производственные операции - лекарственная продукция: 1.2. Нестерильная продукция: 1.2.1. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм): 1.2.1.8. Прочие твердые лекарственные формы: порошок для приготовления раствора для приема внутрь, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь. 1.2.1.13. Таблетки: таблетки, таблетки с модифицированным высвобождением, таблетки с пролонгированным высвобождением, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой. 1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.3. Биологическая лекарственная продукция: 1.3.1. Биологическая лекарственная продукция: 1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрепараты: порошок для приготовления раствора для приема внутрь. 1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (перечень видов продукции): 1.3.2.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрепараты. 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции: 1.4.1. Производство: 1.4.1.1. Растительная продукция: таблетки, покрытые пленочной</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>оболочкой, капсулы.</p> <p>1.4.1.3. Прочая продукция: прочие группы лекарственных препаратов: таблетки, таблетки с модифицированным высвобождением, таблетки с пролонгированным высвобождением, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, порошок для приготовления раствора для приема внутрь, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь.</p> <p>1.5. Упаковка:</p> <p>1.5.1. Первичная упаковка:</p> <p>1.5.1.2. Капсулы в мягкой оболочке: капсулы.</p> <p>1.5.1.8. Прочие твердые лекарственные формы: порошок для приготовления раствора для приема внутрь, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь.</p> <p>1.5.1.13. Таблетки: таблетки, таблетки с модифицированным высвобождением, таблетки с пролонгированным высвобождением, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, таблетки с пролонгированным высвобождением, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, таблетки с пролонгированным высвобождением, 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>



№ 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>1.7.2. 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>2. Импорт лекарственной продукции.</p> <p>2.1. Испытания контроля качества импортируемой лекарственной продукции:</p> <p>2.1.3. Химические (физические).</p> <p>2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой лекарственной продукции:</p> <p>2.2.1. Стерильная продукция:</p> <p>2.2.1.2. Подвергаемая финишной стерилизации.</p> <p>2.2.2. Нестерильная продукция.</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу).</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	Назаревская Елена Николаевна	Акционерное общество « Сибирский центр фармакологии и биотехнологии» (АО «СЦФБ») Российская Федерация, город Новосибирск, улица Софийская, дом 20 офис 10.	Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций получаемых методами биотехнологического синтеза. Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций получаемых методами биотехнологического синтеза. Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство:

№ 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>лиофилизированные продукты. Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: капсулы, таблетки непокрытые.</li> </ul> <p>Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (первичная и вторичная):</p> <p>нестерильные лекарственные препараты:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: капсулы, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой.</li> </ul>
4	Невзоров Денис Ильич	<p>Федеральное государственное бюджетное учреждение «Национальный медицинский исследовательский центр онкологии им. Н. Н. Блохина» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н. Н. Блохина» Минздрава России) 115478, Российская Федерация, город Москва, Каширское шоссе, дом 24.</p>	<p>Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- препараты, содержащие высокотоксичные вещества (цитостатики): концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, растворитель, раствор для инъекций;</li> <li>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, растворитель, раствор для инъекций, раствор для инфузий.</li> </ul> <p>Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (вторичная):</p> <p>стерильные лекарственные препараты:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- препараты, содержащие высокотоксичные вещества (цитостатики): концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, растворитель, раствор для инъекций, раствор для инфузий.</li> <li>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: концентрат жидкий, лиофилизированные</li> </ul>



№ 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>продукты, растворитель, раствор для инъекций, раствор для инфузий.</p> <p>нестерильные лекарственные препараты:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- препараты, содержащие высокотоксичные вещества (цитостатики): капсулы, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой;</li> <li>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: ): капсулы, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой.</li> </ul> <p>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами химического синтеза.</p> <p>Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- препараты, содержащие высокотоксичные вещества (цитостатики): капсулы, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой;</li> <li>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство): капсулы, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой.</li> </ul> <p>Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (первичная и вторичная):</p> <p>нестерильные лекарственные препараты</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- препараты, содержащие высокотоксичные вещества (цитостатики): капсулы, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой;</li> <li>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство): капсулы, таблетки непокрытые, таблетки</li> </ul>

№ 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
			покрытые оболочкой.
5	Непочатов Илья Олегович	Федеральное Государственное Бюджетное Учреждение «Российский научный центр радиологии и хирургических технологий имени академика А.М. Гранова» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ «РНЦРХТ им. ак. А.М. Гранова» Минздрава России) 197758, Российская Федерация, город Санкт-Петербург, улица Ленинградская, дом 70.	Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов: - препараты радиофармацевтические: раствор для инъекций.
6	Романчина Наталья Викторовна	Общество с ограниченной ответственностью «Кислород» (ООО «Кислород») 683023, Российская Федерация, Камчатский край, город Петропавловск- Камчатский, проспект Победы, дом 84.	Производство, хранение и реализация газов медицинских: газ медицинский сжатый.
7	Чапаева Жанна Александровна	Общество с ограниченной ответственностью «Гротекс»	Производство лекарственных средств для медицинского применения. 1. Производственные операции - лекарственная продукция.

№ 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 «Гротекс») 195279, РОССИЯ, , Санкт-Петербург, Индустриальный проспект, 71	<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: капли глазные, капли назальные, раствор для внутривенного введения, раствор для внутримышечного введения, раствор для внутривенного и подкожного введения, раствор для внутривенного и внутримышечного введения, раствор для внутрисуставного введения, раствор для инъекций, растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций, раствор для ингаляций, раствор для внутримышечного и подкожного введения, концентрат для приготовления раствора для внутривенного введения.</p> <p>1.1.2. Подвергаемая финишной стерилизации (операции обработки для следующих лекарственных форм):</p> <p>1.1.2.1. Жидкие лекарственные формы большого объема: концентрат для приготовления раствора для инфузий, раствор для инфузий, раствор для инъекций, растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций, раствор для перитонеального диализа, эмульсия для инфузий.</p> <p>1.1.2.2. Жидкие лекарственные формы малого объема: капли глазные, концентрат для приготовления раствора для внутривенного введения, раствор для внутривенного и внутримышечного введения, раствор для инъекций, раствор для инфузий и внутримышечного введения, концентрат для приготовления раствора для инфузий, раствор</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>для внутривенного введения, раствор для внутримышечного введения, раствор для внутримышечного и внутрисуставного введения, растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций, эмульсия для внутривенного введения, раствор для подкожного введения, раствор для внутримышечного и подкожного введения.</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> <p>1.2.1.1. Капсулы в твердой оболочке: капсулы, капсулы пролонгированного действия, капсулы с пролонгированным высвобождением.</p> <p>1.2.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения: капли назальные, капли ушные, раствор для ингаляций, раствор для местного применения, раствор для местного и наружного применения, спрей для местного применения и наружного применения дозированный, спрей назальный, спрей назальный дозированный.</p> <p>1.2.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения: капли для приема внутрь, раствор для ингаляций, раствор для приема внутрь, раствор ректальный.</p> <p>1.2.1.9. Препараты, находящиеся под давлением: аэрозоль для ингаляций дозированный, аэрозоль для местного применения.</p> <p>1.2.1.11. Мягкие лекарственные формы:</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>гель для наружного применения, мазь для наружного применения.</p> <p>1.2.1.13. Таблетки: таблетки, таблетки для рассасывания, таблетки кишечнорастворимые, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, Таблетки с пролонгированным высвобождением.</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>1.3.1.2. Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция: вакцины, суспензия для внутримышечного введения.</p> <p>1.3.1.5. Биотехнологическая продукция: цитокины: раствор для инъекций, суспензии для внутримышечного введения;</p> <p>моноклональные антитела: концентрат для приготовления раствора для инфузий.</p> <p>1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрепараты: раствор для инъекций, раствор для внутримышечного введения, капли глазные, капли для приема внутрь.</p> <p>1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (перечень видов продукции):</p> <p>1.3.2.2 Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция: вакцины.</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:</p> <p>1.4.1. Производство:</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>1.4.1.3. Прочая продукция:          прочие группы лекарственных средств:          аэрозоль для ингаляций дозированных,          аэрозоль для местного применения,          аэрозоль назальный, гель          для приготовления суспензии для приема          внутрь, капли глазные, капли глазные          и ушные, капли глазные, ушные и          назальные капли, капли для приема          внутрь, капли назальные, капли ушные,          капсулы, капсулы с пролонгированным          высвобождением, концентрат для          приготовления раствора для инфузий,          раствор для внутривенного введения,          раствор для внутривенного          и внутримышечного введения, раствор          для внутривенного и подкожного          введения, раствор для внутримышечного          введения, раствор для внутривенного          введения, раствор для внутривенного          введения, местное и наружное          применения, раствор для ингаляций,          раствор для ингаляций дозированных,          раствор для инфузий, раствор для          инфузий и наружного применения,          раствор для инъекций, раствор для          местного применения, раствор для          местного и наружного применения,          раствор для перитонеального диализа,          раствор для подкожного введения,          раствор для приема внутрь, раствор для          приема внутрь и ингаляций, растворитель          для приготовления лекарственных форм          для ингаляций, сироп, спрей для          местного применения дозированных,          спрей для местного и наружного          применения дозированных, спрей          назальный дозированных, суспензия для          внутримышечного введения, суспензия          для приема внутрь, таблетки, таблетки          для рассасывания, таблетки</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>кишечнорастворимые, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, таблетки с пролонгированным высвобождением, эмульсия для инфузий, эмульсия для приема внутрь.</p> <p>1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции:</p> <p>1.4.2.1. Фильтрация.</p> <p>1.4.2.2. Сухожаровая стерилизация.</p> <p>1.4.2.3. Стерилизация паром.</p> <p>1.5. Упаковка:</p> <p>1.5.1. Первичная упаковка:</p> <p>1.5.1.1. Капсулы в твердой оболочке: капсулы, капсулы с пролонгированным высвобождением.</p> <p>1.5.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения: капли назальные, капли ушные, раствор для ингаляций, раствор для местного применения, раствор для местного применения дозированный, спрей для местного применения дозированный, спрей назальный, спрей назальный дозированный.</p> <p>1.5.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения: капли для приема внутрь, раствор для приема внутрь, раствор для приема внутрь и ингаляций, сироп, суспензия для приема внутрь, эмульсия для приема внутрь.</p> <p>1.5.1.9. Препараты, находящиеся под давлением: аэрозоль для ингаляций дозированный, аэрозоль для местного применения.</p> <p>1.5.1.11. Мягкие лекарственные формы: гель для приготовления суспензии для приема внутрь.</p> <p>1.5.2. Вторичная упаковка.</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. Испытание контроля качества:</p> <p>1.6.1. Микробиологические: стерильность.</p> <p>1.6.3. Химические (физические)</p> <p>1.6.4. Биологические.</p> <p>1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации.</p> <p>1.8.1. Стерилизация.</p> <p>1.8.2. Агрегация\3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p> <p>3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза:</p> <p>3.1.2. Производство неочищенной (необработанной) фармацевтической субстанции.</p> <p>3.1.4. Прочее: лиофильная сушка.</p> <p>3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников:</p> <p>3.2.6. Очистка выделенной фармацевтической субстанции (источник 3.2.4.)</p> <p>3.2.7. Прочее: стерилизующая фильтрация, финишная стерилизация.</p> <p>3.3. Производство фармацевтической субстанции с использованием биологических процессов:</p> <p>3.3.2. Производство с использованием клеточных культур (клетки млекопитающих).</p> <p>3.3.3. Выделение (очистка)</p> <p>3.3.5. Прочее: создание и поддержание главного и рабочего банков клеток (клетки млекопитающих), фильтрация/стерилизующая фильтрация.</p> <p>3.4. Производство стерильных 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>3.4.1. Производимые в асептических условиях.</p> <p>3.4.2. Подвергаемые финишной стерилизации.</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:</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>Производство лекарственных средств для медицинского применения</p> <p>Производственные операции- лекарственная продукция.</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>3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.</p> <p>3.7.1.1. Хранение произведенных фармацевтических субстанций.</p>