



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

ПРИКАЗ

2 апреля 2021 г.

№ 288

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).

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 наименования 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	Асмадырова Зинаида Валерьевна	Общество с ограниченной ответственностью «ТехноРемСтрой-Казань» (ООО «ТехноРемСтрой- Казань»), 420051, Российская Федерация, Республика Татарстан, город Казань, улица Автосервисная, дом 6, офис 1	Производство, хранение и реализация газов медицинских: газ медицинский жидкий, газ медицинский сжатый.
2	Бобкова Екатерина Николаевна	Федеральное государственное унитарное предприятие Научно- производственный центр «Фармзащита» Федерального медико- биологического агентства России (ФГУП НПЦ «Фармзащита» ФМБА России), 141402, Российская Федерация, Московская область, город Химки, Вашутинское шоссе, дом 11	Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами химического синтеза. Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из химического сырья. Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из источников биологического, животного происхождения. Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство:раствор для инъекций, раствор для наружного применения.

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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
			Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой.
3	Бондаренко Елена Геннадьевна	Общество с ограниченной ответственностью «ФАРМАПАРК» (ООО «ФАРМАПАРК»), 117246, Российская Федерация, город Москва, Научный проезд, дом 8, строение 1	Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами биотехнологического синтеза. Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов: - препараты иммунобиологические медицинские (моноклональные антитела): лиофилизированные продукты, раствор для инъекций. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (вторичная): стерильные лекарственные препараты: - препараты иммунобиологические медицинские (иммуномодуляторы, цитокины): лиофилизированные продукты.
4	Веселова Елена Андреевна	Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственное объединение «ФармВИЛАР» (ООО НПО «ФармВИЛАР»), 249096, Калужская область, Малоярославецкий район, город Малоярославец, улица Коммунистическая, дом 115	Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методом химического синтеза. Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из химического сырья. Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из источников биологического, животного происхождения. Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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>из источников растительного происхождения. Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов:</p> <ul style="list-style-type: none"> - препараты, содержащие сильнодействующие вещества: капсулы, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой; - биологические лекарственные препараты: таблетки покрытые оболочкой, экстракты жидкие; - препараты гомеопатические: настойка; - препараты, получаемые из лекарственного растительного сырья: настойка, сок, сырье растительное измельченное, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой, экстракты жидкие, экстракты сухие; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: бальзам, гель, гранулы, драже, капли, капсулы, крем, линимент, мазь, паста, порошок, раствор, сироп, спрей, суспензия, таблетки для использования в полости рта, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой, таблетки шипучие, эликсиры, эмульсии. <p>Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных средств – упаковка (первичная и вторичная):</p> <ul style="list-style-type: none"> - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: капсулы мягкие.
5	Виноградов Константин Александрович	Общество с ограниченной ответственностью «ПЭТ-Технолоджи Балашиха» (ООО «ПЭТ-Технолоджи Балашиха»), 143900,	Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов: - препараты, радиофармацевтические: раствор для инъекций.

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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
		Российская Федерация, Московская область, город Балашиха, улица Карбышева, дом 6Б	
6	Волченкова Татьяна Александровна	Общество с ограниченной ответственностью «Медицинский научно-производственный комплекс «БИОТИКИ» (ООО «МНПК «БИОТИКИ»)), 115404, Российская Федерация, город Москва, улица Радиальная 6-я, дом 24, строение 14	Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из химического сырья. Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: порошок, таблетки для использования в полости рта, таблетки непокрытые.
7	Галустова Анна Сергеевна	Общество с ограниченной ответственностью «Исследовательский Институт Химического Разнообразия» (ООО «ИИХР»)), 141401, Российская Федерация, Московская область, город Химки, улица Рабочая, дом 2А, строение 1	Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований: 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 подкожного введения. 1.1.1.3. Лиофилизаты: лиофилизат для приготовления суспензии для инъекций. 1.1.3. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.2. Нестерильная продукция: 1.2.1. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм): 1.2.1.1. Капсулы в твердой оболочке: капсулы; капсулы кишечнорастворимые.

№ 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>1.2.1.13. Таблетки: таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции.</p> <p>1.4.1. Производство:</p> <p>1.4.1.3. Прочая продукция: цитостатики: капсулы; таблетки; покрытые пленочной оболочкой; прочие группы лекарственных препаратов: капсулы; капсулы кишечнорастворимые; таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ.</p> <p>1.4.2.1. Фильтрация.</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 кишечнорастворимые.</p> <p>1.5.1.13. Таблетки: таблетки; 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>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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
			3.6. Испытания контроля качества: 3.6.1. Химические (физические). 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.
8	Гладков Виктор Петрович	Общество с ограниченной ответственностью «Елме Мессер К» (ООО «Елме Мессер К»), 236011, Российская федерация, город Калининград, улица Судостроительная, дом 75	Производство, хранение и реализация газов медицинских: газ медицинский сжатый. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (первичная и вторичная): газы медицинские: газ медицинский жидкий.
9	Григорьева Анна Владимировна	Акционерное общество «Новосибхимфарм» (АО «Новосибхимфарм»), 630028, Российская Федерация, город Новосибирск, улица Декабристов, дом 275	Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов: - препараты, содержащие высокотоксичные вещества (гормоны): раствор для инъекций; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: концентрат жидкий, растворитель, раствор для инъекций, раствор для наружного применения. Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, получаемые из лекарственного растительного сырья: пластырь; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: пластырь, раствор.

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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
10	Григорьева Марина Владимировна	Общество с ограниченной ответственностью «ПЭТ- Технолоджи Балашиха» (ООО «ПЭТ-Технолоджи Балашиха»), 143900, Российская Федерация, Московская область, городской округ Балашиха, город Балашиха, улица Карбышева, дом 6Б	Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов: - препараты радиофармацевтические: раствор для инъекций.
11	Григорьева Татьяна Владимировна	Акционерное общество «Линде Уралтехгаз» (АО «ЛУТГ»), 620050, Российская Федерация, город Екатеринбург, улица Монтажников, дом 3	Производство, хранение и реализация газов медицинских: газ медицинский жидкий, газ медицинский сжатый.
12	Жесткова Ирина Павловна	Общество с ограниченной ответственностью «Исследовательский Институт Химического Разнообразия» (ООО «ИИХР»), 141401, Российская Федерация, Московская область, город Химки, улица Рабочая, дом 2А, строение 1Б	Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований: 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; капсулы кишечнорастворимые. 1.2.1.13. Таблетки: таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой. 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции: 1.4.1. Производство: 1.4.1.3. Прочая продукция: прочие группы лекарственных препаратов: капсулы; капсулы кишечнорастворимые; таблетки;

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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; капсулы кишечнорастворимые.</p> <p>1.5.1.13. Таблетки: таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.5.2. Вторичная упаковка.</p> <p>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p> <p>3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза:</p> <p>3.1.1. Производство промежуточных продуктов фармацевтической субстанции.</p> <p>3.1.2. Производство неочищенной (необработанной) фармацевтической субстанции.</p> <p>3.1.3. Завершающие стадии производственного процесса: очистка, перекристаллизация, выделение.</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:</p> <p>3.5.1. Стадии физической обработки: сушка, измельчение (источник 3.1).</p> <p>3.5.2. Первичная упаковка.</p> <p>3.5.3. Вторичная упаковка.</p>
13	Завершинская Людмила Николаевна	Общество с ограниченной ответственностью «Фармэра» (ООО «Фармэра»), 390020, Российская Федерация, город Рязань, посёлок Элеватор, дом 4	Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов: - препараты, содержащие высокотоксичные вещества (цитостатики): концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, растворитель, раствор для инъекций, раствор для инфузий; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: концентрат жидкий,

№ 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, растворитель, раствор для инъекций, раствор для инфузий.</p> <p>Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов:</p> <ul style="list-style-type: none"> - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: жидкость, раствор, сироп, суспензия, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой, таблетки шипучие.
14	Калиниченко Анна Юрьевна	Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственное объединение «ФармВИЛАР» (ООО НПО «ФармВИЛАР»), 249096, Калужская область, Малоярославецкий район, город Малоярославец, улица Коммунистическая, дом 115	<p>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методом химического синтеза.</p> <p>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из химического сырья.</p> <p>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из источников биологического, животного происхождения.</p> <p>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из источников растительного происхождения.</p> <p>Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов:</p> <ul style="list-style-type: none"> - препараты, содержащие сильнодействующие вещества: капсулы, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой; - биологические лекарственные препараты: таблетки покрытые оболочкой, экстракты жидкие; - препараты гомеопатические: настойка;

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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>- препараты, получаемые из лекарственного растительного сырья: настойка, сок, сырье растительное измельченное, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой, экстракты жидкие, экстракты сухие;</p> <p>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: бальзам, гель, гранулы, драже, капли, капсулы, крем, линимент, мазь, паста, порошок, раствор, сироп, спрей, суспензия, таблетки для использования в полости рта, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой, таблетки шипучие, эликсиры, эмульсии.</p> <p>Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных средств – упаковка (первичная и вторичная):</p> <p>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: капсулы мягкие.</p>
15	Коровин Матвей Сергеевич	Акционерное общество «Византия» (АО «Византия»), 634009, Томская область, город Томск, улица Водяная, дом 84/1	Производство, хранение и реализация газов медицинских: газ медицинский жидкий, газ медицинский сжатый.
16	Куценко Анна Владимировна	Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление» (АО «ПФК Обновление»), 630096, Российская Федерация город Новосибирск, улица Станционная, дом 80	<p>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами химического синтеза.</p> <p>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами биотехнологического синтеза.</p> <p>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из химического сырья.</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из источников биологического, животного происхождения.</p> <p>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанции, получаемых методами выделения из источников растительного происхождения.</p> <p>Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов:</p> <ul style="list-style-type: none"> - препараты, получаемые из животного сырья (органопрепараты): концентрат жидкий, раствор для инъекций, раствор для инфузий; - препараты, содержащие высокотоксичные вещества (гормоны): раствор для инъекций, капли; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: капли, концентрат жидкий, мазь, растворитель, раствор для инъекций, раствор для инфузий, раствор для наружного применения. <p>Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов:</p> <ul style="list-style-type: none"> - препараты иммунобиологические медицинские (пробиотики): порошок; - препараты, содержащие высокотоксичные вещества (гормоны): таблетки непокрытые; - биологические лекарственные препараты: раствор, настойка, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой; - препараты, содержащие сильнодействующие вещества: капли, таблетки непокрытые;

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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>- препараты, получаемые из лекарственного растительного сырья: настойки, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой;</p> <p>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: аэрозоль, гранулы, драже, капли, капсулы, капсулы мягкие, настойка, пастилки, порошок, раствор, сироп, спрей, суспензия, таблетки для использования в полости рта, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой, таблетки шипучие.</p> <p>Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (первичная и вторичная): нестерильные лекарственные препараты:</p> <p>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: крем, мазь, пеллеты, капли, настойки, сироп, капсулы, капсулы мягкие.</p> <p>Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (вторичная): стерильные лекарственные препараты:</p> <p>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: гель, порошок, суспензия.</p>
17	Мазаева Дарья Михайловна	Общество с ограниченной ответственностью «Медицинский научно-производственный комплекс «БИОТИКИ» (ООО «МНПК «БИОТИКИ»), 115404, Российская Федерация, город Москва, улица Радиальная 6-я,	<p>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из химического сырья.</p> <p>Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов:</p> <p>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: порошок, таблетки для</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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
		дом 24, строение 14	использования в полости рта, таблетки непокрытые.
18	Никитина Ирина Валерьевна	Общество с ограниченной ответственностью «ГЕРОФАРМ» (ООО «ГЕРОФАРМ»), 191119, Российская Федерация, город Санкт-Петербург, улица Звенигородская, дом 9	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 инъекций, суспензия для подкожного введения. 1.1.1.3. Лиофилизаты: лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения. 1.1.3. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.2. Нестерильная продукция: 1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.3. Биологическая лекарственная продукция: 1.3.1. Биологическая лекарственная продукция: 1.3.1.5. Биотехнологическая продукция: инсулины: раствор для инъекций, суспензия для подкожного введения. 1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрепараты: лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения. 1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (перечень видов продукции): 1.3.2.5. Биотехнологическая продукция: инсулины.

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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> <p>3.5.1. Стадии физической обработки (сушка, измельчение, просеивание).</p> <p>3.5.2. Первичная упаковка.</p> <p>3.5.3. Вторичная упаковка.</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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. Испытания контроля качества:</p> <p>3.6.1. Химические (физические).</p> <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>9.2.1 Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):</p> <p>1. Производственные операции – лекарственная продукция.</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.</p> <p>1.2.1.13. Таблетки: таблетки с пролонгированным высвобождением, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или произведенные операции:</p> <p>1.4.1. Производство:</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>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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>1.5.1.13. 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>9.3.1 5 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> <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>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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. 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>6 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</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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>из природных источников: 3.2.2. Выделение фармацевтических субстанций из источников животного происхождения. 3.2.6. Очистка выделенной фармацевтической субстанции из источников животного происхождения (источник 3.2.2). 3.3. Производство фармацевтических субстанций с использованием биологических процессов: 3.3.1. Ферментация (брожение). 3.3.2. Производство с использованием клеточных культур: клетки бактерий. 3.3.3. Выделение (Очистка). 3.3.5. Прочее: стабилизация. 3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций: 3.5.1. Стадии физической обработки: сушка, измельчение, просеивание (источник 3.2.2); фильтрация, сушка, измельчение, просеивание, заморозка (источник 3.3.). 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. 9.4.1 Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов 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>клинических исследований (испытаний):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Производственные операции – лекарственная продукция. <ol style="list-style-type: none"> 1.1. Стерильная продукция: <ol style="list-style-type: none"> 1.1.3. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.2. Нестерильная продукция: <ol style="list-style-type: none"> 1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.3. Биологическая лекарственная продукция: <ol style="list-style-type: none"> 1.3.1. Биологическая лекарственная продукция: <ol style="list-style-type: none"> 1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий): <ol style="list-style-type: none"> 1.3.2.2. Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция: вакцины. 1.3.2.5. Биотехнологическая продукция: инсулины, моноклональные антитела. 1.3.2.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрепараты. 1.6. Испытания контроля качества: <ol style="list-style-type: none"> 1.6.1. Микробиологические: стерильность. 1.6.2. Микробиологические: микробиологическая чистота. 1.6.3. Химические (физические). 1.6.4. Биологические. 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств: <ol style="list-style-type: none"> 1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств. 1.7.2. Реализация и (или) передача произведенных лекарственных средств. 2. Импорт лекарственной продукции. <ol style="list-style-type: none"> 2.1. Испытания контроля качества импортируемой лекарственной продукции:

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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>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) импортруемой 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> <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>

№ 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>3.7. 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>9.5.1 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 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>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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. 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> <p>1.3.1.6 Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрепараты: 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: органопрепараты.</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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>1.4.2. 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> <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>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> <p>9.6.1 Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):</p>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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. Производственные операции – лекарственная продукция.</p> <p>1.5. Упаковка:</p> <p>1.5.2. Вторичная упаковка.</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>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>
19	Пирогова Оксана Николаевна	Общество с ограниченной ответственностью «Полисинтез» (ООО «Полисинтез»), 308017, Российская Федерация, Белгородская область, город Белгород, улица Рабочая, дом 14, Литера А4, офис 239	Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методом химического синтеза. Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из химического сырья.
20	Потоцкая Ирина Владимировна	Общество с ограниченной ответственностью «Гематек» (ООО «Гематек»), 170017, Российская Федерация,	Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):

№ 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
		город Тверь, улица Сердюковская, дом 1	<p>1. Производственные операции – лекарственная продукция.</p> <p>1.1. Стерильная продукция:</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: раствор для инфузий.</p> <p>1.1.3. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:</p> <p>1.4.1. Производство:</p> <p>1.4.1.3. Прочая продукция: прочие группы лекарственных препаратов: раствор для инфузий.</p> <p>1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции:</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>1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:</p> <p>1.7.1. Хранение производственных 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>

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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
21	Рентелис Варвара Александровна	Общество с ограниченной ответственностью «ФармКонцепт» (ООО «ФармКонцепт»), 171261, Российская Федерация, Тверская область, Конаковский район, поселок городского типа Редкино, улица Заводская, дом 1 б	Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов: - препараты, содержащие высокотоксичные вещества (антибиотики бета – лактамного ряда): порошок. Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: гранулы, капсулы, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой. Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных средств – упаковка (вторичная): стерильные лекарственные препараты: - препараты, содержащие высокотоксичные вещества (антибиотики бета – лактамного ряда): лиофилизированные продукты, раствор для инфузий.
22	Скорик Светлана Ивановна	Общество с ограниченной ответственностью «Научно- технологическая фармацевтическая фирма «ПОЛИСАН» (ООО «НТФФ «ПОЛИСАН»)), 192102, Российская Федерация, город Санкт-Петербург, улица Салова, дом 72, корпус 2, литера А	Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: капли, раствор для инъекций, раствор для инфузий. Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: линимент, мазь, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой. Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методом химического синтеза.

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименования 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
			Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из химического сырья.
23	Чухим Юлия Сергеевна	Непубличное акционерное общество «Северная звезда» (НАО «Северная звезда»), 111524, Российская Федерация, город Москва, улица Электродная, дом 2, строение 34, этаж 2, помещение 47	Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: гранулы, капсулы, порошки, таблетки для использования в полости рта, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (вторичная): стерильные лекарственные препараты: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: капли; нестерильные лекарственные препараты: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: спрей.