



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

ПРИКАЗ

*23 апреля 2021 г.*

№ *399*

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 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	Бровченко Богдан Витальевич	Общество с ограниченной ответственностью «АЗТ ФАРМА К.Б.» (ООО «АЗТ ФАРМА К.Б.»), 123458, Российская Федерация, город Москва, улица Твардовского, дом 8	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: капсулы, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой.
2	Златоустовский Геннадий Юрьевич	Акционерное общество «ОРТАТ» (АО «ОРТАТ»), 157092, Российская Федерация, Костромская область, Сусанинский район, село Северное, микрорайон Харитоново	Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: порошок. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (первичная и вторичная): нестерильные лекарственные препараты: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (вторичная): стерильные лекарственные препараты:

№ 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>- препараты иммунобиологические медицинские: вакцины: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций; иммуноглобулины: раствор для инфузий; - биологические лекарственные препараты: иммуномодуляторы: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций; моноклональные антитела: концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, раствор для инъекций; цитокины: лиофилизированные продукты; - препараты крови, получаемые методом генетической инженерии: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций, суспензия; - препараты, содержащие высокотоксичные вещества: антибиотики бета-лактамного ряда: лиофилизированные продукты, порошок; гормоны: концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, раствор для инъекций; цитостатики: концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, порошок; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций, раствор для инфузий, растворитель, эмульсия; нестерильные лекарственные препараты: - препараты, содержащие высокотоксичные вещества:</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
			антибиотики бета-лактаманного ряда: таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой; гормоны: крем, мазь, эмульсия; цитостатики: капсулы, таблетки покрытые оболочкой; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: гель, гранулы, жидкость, капсулы, раствор.
3	Иванова Марина Вячеславовна	Акционерное общество «ОРТАТ» (АО «ОРТАТ»), 157092, Российская Федерация, Костромская область, Сусанинский район, село Северное, микрорайон Харитоново	Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: порошок. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (первичная и вторичная): нестерильные лекарственные препараты: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (вторичная): стерильные лекарственные препараты: - препараты иммунобиологические медицинские: вакцины: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций; иммуноглобулины: раствор для инфузий; - биологические лекарственные препараты: иммуномодуляторы: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций; моноклональные антитела: 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, раствор для инъекций;            цитокины: лиофилизированные продукты;            - препараты крови, получаемые методом генетической инженерии: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций, суспензия;            - препараты, содержащие высокотоксичные вещества: антибиотики бета-лактаманного ряда: лиофилизированные продукты, порошок;            гормоны: концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, раствор для инъекций;            цитостатики: концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, порошок;            - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций, раствор для инфузий, растворитель, эмульсия; нестерильные лекарственные препараты:            - препараты, содержащие высокотоксичные вещества: антибиотики бета-лактаманного ряда: таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой;            гормоны: крем, мазь, эмульсия;            цитостатики: капсулы, таблетки покрытые оболочкой;            - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: гель, гранулы, жидкость, капсулы, раствор.</p>
4	Кинасов Дмитрий Гургенович	Акционерное общество «Фарм-Синтез» (АО «Фарм-Синтез»),	Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов:

№ 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
		111024, Российская Федерация, город Москва, улица Кабельная 2-я, дом 2, строение 46	- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: лиофилизированные продукты. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (вторичная): стерильные лекарственные препараты: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: лиофилизированные продукты.
5	Кузьминская Юлия Александровна	Акционерное общество «ОРТАТ» (АО «ОРТАТ»), 157092, Российская Федерация, Костромская область, Сусанинский район, село Северное, микрорайон Харитоново	Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: порошок. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (первичная и вторичная): нестерильные лекарственные препараты: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (вторичная): стерильные лекарственные препараты: - препараты иммунобиологические медицинские: вакцины: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций; иммуноглобулины: раствор для инфузий; - биологические лекарственные препараты: иммуномодуляторы: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций;



№ 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>моноклональные антитела: концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, раствор для инъекций; цитокины: лиофилизированные продукты; - препараты крови, получаемые методом генетической инженерии: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций, суспензия; - препараты, содержащие высокотоксичные вещества: антибиотики бета-лактамного ряда: лиофилизированные продукты, порошок; гормоны: концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, раствор для инъекций; цитостатики: концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, порошок; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций, раствор для инфузий, растворитель, эмульсия; нестерильные лекарственные препараты: - препараты, содержащие высокотоксичные вещества: антибиотики бета-лактамного ряда: таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой; гормоны: крем, мазь, эмульсия; цитостатики: капсулы, таблетки покрытые оболочкой; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: гель, гранулы, жидкость, капсулы, 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
6	Луцив Елена Владимировна	Общество с ограниченной ответственностью «Нордгаз» (ООО «Нордгаз») 195273, Российская Федерация, город Санкт-Петербург, улица Руставели, дом 12, литера А, помещение 10-Н	Производство, хранение и реализация газов медицинских: газ медицинский жидкий, газ медицинский сжатый.
7	Мельников Олег Михайлович	Закрытое акционерное общество «Эвалар» (ЗАО «Эвалар»), 659332, Российская Федерация, Алтайский край, город Бийск, улица Социалистическая, дом 23/6	Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из химического сырья. Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из источников растительного происхождения. Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, получаемые из животного сырья: таблетки непокрытые, экстракты жидкие; - препараты, получаемые из лекарственного растительного сырья: капли, капсулы, настойка, порошок, раствор, сироп, спрей, таблетки для использования в полости рта, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой, экстракты сухие, экстракты жидкие, эликсиры; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: капли, капсулы, порошок, раствор, сироп, спрей, таблетки для использования в полости рта, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой, экстракты сухие, экстракты жидкие, эликсиры.



№ 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
8	Неверова Ольга Юрьевна	Общество с ограниченной ответственностью «НИАРМЕДИК ФАРМА» (ООО «НИАРМЕДИК ФАРМА»), 249030, Российская Федерация, Калужская область, город Обнинск, улица Королева, дом 4, офис 402	Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами химического синтеза. Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: таблетки непокрытые. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (вторичная): нестерильные лекарственные препараты: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: капсулы. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (первичная и вторичная): - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: таблетки покрытые оболочкой.
9	Немчинова Наталья Анатольевна	Открытое акционерное общество «Тюменский химико- фармацевтический завод» (ОАО «ТХФЗ»), 625005, Российская Федерация, Тюменская область, город Тюмень, улица Береговая, дом 24	Производство лекарственных средств для медицинского применения и 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): 1.2.1.13. Таблетки: таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой. 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции: 1.4.1. 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>1.4.1.3. Прочая продукция: прочие группы лекарственных препаратов: таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.5. Упаковка:</p> <p>1.5.1. Первичная упаковка:</p> <p>1.5.1.13. Таблетки: таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.5.2. Вторичная упаковка.</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>3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников:</p> <p>3.2.4. Выделение фармацевтических субстанций из источников минерального происхождения.</p> <p>3.2.6. Очистка выделенной фармацевтической субстанции.</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:</p> <p>3.5.1. Стадии физической обработки: сушка, прокаливание, просеивание (источник 3.2.4).</p> <p>3.5.2. Первичная упаковка.</p> <p>Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):</p> <p>1. Производственные операции - лекарственная продукция.</p> <p>1.2. Нестерильная продукция:</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. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм):</p> <p>1.2.1.1. Капсулы в твердой оболочке: капсулы.</p> <p>1.2.1.8 Прочие твердые лекарственные формы: гранулы для приготовления раствора для приема внутрь, порошок для наружного применения; порошок для приготовления раствора для приема внутрь.</p> <p>1.2.1.13. Таблетки: таблетки кишечнорастворимые.</p> <p>1.3. Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>1.3.1. Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрпараты: таблетки кишечнорастворимые.</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: капсулы, гранулы для приготовления раствора для приема внутрь; порошок для наружного применения; порошок для приготовления раствора для приема внутрь.</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>1.5.1.8. Прочие твердые лекарственные формы: гранулы для приготовления раствора для приема внутрь; порошок для наружного применения; порошок 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 приема внутри.</p> <p>1.5.1.13. Таблетки: таблетки кишечнорастворимые.</p> <p>1.5.2. Вторичная упаковка.</p> <p>1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации:</p> <p>1.8.1. Сериализация.</p> <p>1.8.2. Агрегация. Производство лекарственных средств для медицинского применения и 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>1.2.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения: раствор для наружного применения.</p> <p>1.2.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения: капли для приема внутрь; раствор для приема внутрь.</p> <p>1.2.1.13. Таблетки: таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</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: капли для приема внутрь; раствор для наружного применения; раствор для приема внутрь; таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.5. 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>1.5.1. Первичная упаковка:</p> <p>1.5.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения: раствор для наружного применения.</p> <p>1.5.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения: раствор для приема внутрь; капли для приема внутрь.</p> <p>1.5.1.13. Таблетки: таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.5.2. Вторичная упаковка.</p> <p>1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации:</p> <p>1.8.1. Сериализация.</p> <p>1.8.2. Агрегация. Производство лекарственных средств для медицинского применения и 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>1.2.1.13. Таблетки: таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:</p> <p>1.4.1. Производство:</p> <p>1.4.1.1. Растительная продукция: таблетки.</p> <p>1.4.1.3. Прочая продукция: прочие группы лекарственных препаратов: таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.5. Упаковка:</p> <p>1.5.1. Первичная 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>1.5.1.13. Таблетки: таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой.</p> <p>1.5.2. Вторичная упаковка.</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 лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):</p> <p>1. Производственные операции – лекарственная продукция.</p> <p>1.2. Нестерильная продукция:</p> <p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.3. Биологическая лекарственная продукция: 1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий):</p> <p>1.3.2.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрпараты.</p> <p>1.6. Испытания контроля качества:</p> <p>1.6.2. Микробиологические: микробиологическая чистота.</p> <p>1.6.3. Химические (физические).</p> <p>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p> <p>3.6. Испытания контроля качества:</p> <p>3.6.1. Химические (физические).</p> <p>3.6.2. Микробиологические: микробиологическая чистота.</p> <p>3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций:</p> <p>3.7.1.1. Хранение произведенных 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>Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):</p> <p>1. 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> <p>3.7.1.2. Реализация и (или) передача произведенных фармацевтических субстанций.</p>
10	Пронина Любовь Владимировна	Акционерное общество «Медико-биологический научно-производственный комплекс «Цитомед» (АО «МБНПК «Цитомед») 194356, Российская Федерация, город Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, дом 14, строение 1	<p>Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований:</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>1.2.1.8. Прочие твердые лекарственные формы: порошок для приготовления раствора.</p> <p>1.2.1.12. Свечи (суппозитории): суппозитории вагинальные, суппозитории ректальные.</p> <p>1.3. Биологическая лекарственная продукция:</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. Биологическая лекарственная продукция: 1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрепараты: суппозитории ректальные.</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции: 1.4.1. Производство: 1.4.1.3. Прочее: прочие группы лекарственных препаратов: порошок для приготовления раствора, суппозитории вагинальные.</p> <p>1.5. Упаковка. 1.5.1. Первичная упаковка: 1.5.1.8. Прочие твердые лекарственные формы: порошок для приготовления раствора. 1.5.1.12. Свечи (суппозитории): суппозитории вагинальные, суппозитории ректальные.</p> <p>1.5.2. Вторичная упаковка.</p> <p>1.7. Хранение и реализация лекарственных средств: 1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств.</p> <p>1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации: 1.8.1. Сериализация. 1.8.2. Агрегация.</p> <p>2. Импорт лекарственной продукции. 2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу): 2.3.3. Прочее: импорт неупакованных лекарственных форм.</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации:</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>2.4.1. Сериализация. 2.4.2 Агрегация. Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований:</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>1.2.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения: спрей назальный.</p> <p>1.2.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения: сироп.</p> <p>1.2.1.11. Мягкие лекарственные формы: крем для наружного применения.</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):</p> <p>1.3.2.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека.</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:</p> <p>1.4.1. Производство:</p> <p>1.4.1.3. Прочее: прочие группы лекарственных препаратов: сироп, крем для наружного применения, спрей назальный.</p> <p>1.5. Упаковка:</p> <p>1.5.1. Первичная упаковка:</p> <p>1.5.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения: спрей</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>назальный.</p> <p>1.5.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения: сироп.</p> <p>1.5.1.11. Мягкие лекарственные формы: крем для наружного применения.</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>1.7. 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> <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: осаждение, кристаллизация, фильтрация.</p> <p>3.1.4. Прочее: лиофильная сушка.</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>3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников:</p> <p>3.2.2. Выделение фармацевтических субстанций из источников животного происхождения.</p> <p>3.2.5. Модификация выделенной фармацевтической субстанции (источник 3.2.2).</p> <p>3.2.6. Очистка выделенной фармацевтической субстанции (источник 3.2.2).</p> <p>3.2.7. Прочее: лиофильная сушка (источник 3.2.2).</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:</p> <p>3.5.1. Стадии физической обработки: сушка, просеивание, измельчение (источник 3.1); просеивание, измельчение (источник 3.2.2).</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>3.7. 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>
11	Сергеева Лариса Владимировна	Открытое акционерное общество «Самарамедпром» (ОАО «Самарамедпром»), 443070, Российская Федерация, Самарская область,	Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, получаемые из лекарственного растительного сырья: бальзам, масло;

№ 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 Самара, улица Партизанская, дом 86	<p>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: раствор.</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 растительного происхождения;</p> <p>Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов:</p> <p>- препараты, получаемые из лекарственного растительного сырья: драже, масло, пастилки, порошок, сироп, таблетки покрытые оболочкой;</p> <p>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: аэрозоль, бальзам, гель, драже, жидкость, капли, капсулы, капсулы мягкие, крем, мазь, масло, пастилки, паста, порошок, раствор, сироп, спрей, таблетки для использования в полости рта, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой.</p> <p>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами химического синтеза.</p> <p>Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов:</p> <p>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: раствор, жидкость.</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
12	Сибирякова Анастасия Сергеевна	Общество с ограниченной ответственностью «Биосурф» (ООО «Биосурф»), 1977581, Российская Федерация, город Санкт-Петербург, поселок Песочный, улица Ленинградская, дом 70, литера В	Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов: - препараты, получаемые из животного сырья (органопрепараты): лиофилизированные продукты.
13	Симонова Анастасия Александровна	Общество с ограниченной ответственностью «Такеда Фармасьютикалс» (ООО «Такеда Фармасьютикалс»), 150030, Российская Федерация, город Ярославль, улица Технопарковая, дом 9	Производство, хранение и реализация стерильных лекарственных препаратов: - препараты, получаемые из животного сырья (органопрепараты): раствор для инъекций; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: раствор для инъекций. Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, содержащие высокотоксичные вещества (цитостатики): капсулы; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: драже, таблетки для использования в полости рта, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой. Производство, хранение и реализация лекарственных средств - упаковка (вторичная): нестерильные лекарственные препараты: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: капсулы.
14	Соловьева Светлана Владимировна	Акционерное общество «ВЕРТЕКС» (АО «ВЕРТЕКС»)	Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов:

№ 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
		197350, Российская Федерация, город Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, дом 62, литера А	<p>- препараты, содержащие высокотоксичные вещества (гормоны): гель, крем, мазь, раствор, спрей, таблетки непокрытые.</p> <p>Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов:</p> <p>- препараты, содержащие высокотоксичные вещества: гормоны: гель, крем, мазь, раствор, спрей;</p> <p>цитостатики: таблетки непокрытые;</p> <p>- биологические лекарственные препараты: гель, капсулы;</p> <p>- препараты, получаемые из лекарственного растительного сырья: гель, капсулы, таблетки покрытые оболочкой, сироп;</p> <p>- препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: гель, капли, капсулы, крем, лак для ногтей, мазь, порошок, раствор, сироп, спрей, таблетки для использования в полости рта, таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой, таблетки шипучие, шампуни.</p>
15	Чубачинова Ольга Андреевна	Акционерное общество «Кемеровская фармацевтическая фабрика» (АО «Кемеровская фармацевтическая фабрика»), 650055, Российская Федерация, Кемеровская область – Кузбасс, город Кемерово, проспект Кузнецкий, строение 121	<p>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из химического сырья.</p> <p>Производство, хранение и реализация фармацевтических субстанций, получаемых методами из источников растительного происхождения.</p> <p>Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов:</p> <p>- препараты, получаемые</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
			из лекарственного растительного сырья: настойка; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: раствор, сироп. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (первичная и вторичная): - фармацевтические субстанции, получаемые методами химического синтеза.
16	Шувалова Любовь Вячеславовна	Акционерное общество «ОРТАТ» (АО «ОРТАТ»), 157092, Российская Федерация, Костромская область, Сусанинский район, село Северное, микрорайон Харитоново	Производство, хранение и реализация нестерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: порошок. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (первичная и вторичная): нестерильные лекарственные препараты: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой. Производство, хранение и реализация лекарственных средств – упаковка (вторичная): стерильные лекарственные препараты: - препараты иммунобиологические медицинские: вакцины: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций; иммуноглобулины: раствор для инфузий; - биологические лекарственные препараты: иммуномодуляторы: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций; моноклональные антитела:

№ 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>концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, раствор для инъекций; цитокины: лиофилизированные продукты; - препараты крови, получаемые методом генетической инженерии: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций, суспензия; - препараты, содержащие высокотоксичные вещества: антибиотики бета-лактамного ряда: лиофилизированные продукты, порошок; гормоны: концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, раствор для инъекций; цитостатики: концентрат жидкий, лиофилизированные продукты, порошок; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций, раствор для инфузий, растворитель, эмульсия; нестерильные лекарственные препараты: - препараты, содержащие высокотоксичные вещества: антибиотики бета-лактамного ряда: таблетки непокрытые, таблетки покрытые оболочкой; гормоны: крем, мазь, эмульсия; цитостатики: капсулы, таблетки покрытые оболочкой; - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: гель, гранулы, жидкость, капсулы, раствор.</p>