



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

ПРИКАЗ

17 мар 2021г.

№ 457

Москва

**О внесении изменения
в приложение к приказу Министерства здравоохранения
Российской Федерации от 24 марта 2021 г. № 239
«Об аттестации в качестве уполномоченных лиц производителей
лекарственных средств для медицинского применения государства – члена
Евразийского экономического союза»**

Приказываю:

Внести изменения в приложение к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24 марта 2021 г. № 239 «Об аттестации в качестве уполномоченных лиц производителей лекарственных средств для медицинского применения государства – члена Евразийского экономического союза», изложив пункт 21 в следующей редакции:

«

21	Смирнова Юлия Евгеньевна	Общество с ограниченной ответственностью «Лечебно-диагностический центр Международного института биологических систем имени Сергея Березина», (ООО «ЛДЦ МИБС»), 194354, Российская Федерация, город Санкт – Петербург, улица Есенина, дом 2, корпус 3, литера А	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. 1.1.3. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции: 1.4.1. Производство: 1.4.1.3. Прочая продукция: радиофармацевтические лекарственные
----	--------------------------------	---	--

			<p>средства: раствор для инъекций.</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>1.6.3. 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>
--	--	--	--

».

Заместитель Министра



С.В. Глаголев