



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

**П Р И К А З**

13 июля 2021 г.

№ 761

Москва

**О внесении изменения  
в приложение к приказу Министерства здравоохранения  
Российской Федерации от 1 июля 2021 г. № 697  
«Об аттестации в качестве уполномоченных лиц производителей  
лекарственных средств для медицинского применения государства – члена  
Евразийского экономического союза»**

**П р и к а з ы в а ю:**

Внести изменение в приложение к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 июля 2021 г. № 697 «Об аттестации в качестве уполномоченных лиц производителей лекарственных средств для медицинского применения государства – члена Евразийского экономического союза», изложив пункт 20 в следующей редакции:

«

20	Мамонова Лариса Николаевна	Общество с ограниченной ответственностью «Бионорика Фармасьютикалс» (ООО «Бионорика Фармасьютикалс»), 396333, Российская Федерация, Воронежская область, муниципальный район Новоусманский, сельское поселение Никольское, территория Индустриальный парк Масловский, улица 1-я Парковая, здание 2	Производство лекарственных средств для медицинского применения 1. Производственные операции - лекарственная продукция: 1.2. Нестерильная продукция: 1.2.1. Нестерильная продукция (все, кроме 1.2.1.7. Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы). 1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (все, кроме 1.2.2.7. Медицинские газы и 1.2.2.10. Радионуклидные генераторы). 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции: 1.4.1 Производство: 1.4.1.1. Растительная продукция. 1.4.1.2. Гомеопатическая продукция. 1.5. Упаковка. 1.6. Испытания контроля качества. 1.7. Хранение и реализация
----	----------------------------------	--	---

			<p>лекарственных средств.</p> <p>1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации.</p> <p>2. Импорт лекарственной продукции:</p> <p>2.1. Испытания контроля качества импортируемой лекарственной продукции.</p> <p>2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой лекарственной продукции.</p> <p>2.2.2 Нестерильная продукция</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу)</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации.</p>
--	--	--	--

».

Заместитель Министра



С.В. Глаголев