



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

П Р И К А З

20 августа 2021 г.

Москва

№ 872

**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

О.В. Гриднев

Приложение
к приказу Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от «20» августа 2021 г. № 872

**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	Муковина Елена Александровна	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 выделение в отдельное производство: капли, капсулы, порошок, раствор, сироп, спрей, таблетки для использования в полости рта, таблетки непокрытые, таблетки

№ п/п	Фамилия, имя, отчество уполномоченного лица	Сведения о месте работы (полное и сокращенное наименование юридического лица с указанием организационно- правовой формы, адрес осуществления деятельности юридического лица)	Вид производственной деятельности, на осуществление которой выдан документ, подтверждающий принятие решения об аттестации уполномоченного лица
			покрытые оболочкой, экстракты сухие, экстракты жидкие, эликсиры.
2	Огорельцева Татьяна Федоровна	Общество с ограниченной ответственностью «ПРАКСАЙР САМАРА» (ООО «ПРАКСАЙР САМАР»), 445043, Российская Федерация, город Тольятти, Шоссе 5-е (ОЭЗ ППТ территория), здание 4.	Производство, хранение и реализация газов медицинских: газ медицинский жидкий, газ медицинский сжатый.
3	Степанова Ольга Олеговна	Публичное акционерное общество «Фармсинтез» (ПАО «Фармсинтез»), 188663, Российская Федерация, Ленинградская область, Всеволожский район, городской поселок Кузьмолловский, станция Капитолово, № 134, литера 1.	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 стерильных лекарственных препаратов: - препараты, не требующие специального выделения в отдельное производство: лиофилизированные продукты, раствор для инъекций.