



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

П Р И К А З

29 декабря 2021 г.

№ 1207

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 регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий (Е.М. Астапенко) 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

Приложение
к приказу Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от «29» декабря 2021 г. № 1207

**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	Алешина Елена Юрьевна	Закрытое акционерное общество «Фармацевтическая фирма «ЛЕККО» (ЗАО «ЛЕККО»), 601125, Российская Федерация, Владимирская область, Петушинский район, поселок Вольгинский, улица Заводская, строение 278.	Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний): 1. Производственные операции - лекарственная продукция. 1.1. Стерильная 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). 1.3. Биологическая лекарственная продукция (все, кроме 1.3.1.1., 1.3.2.1 Продукты крови и 1.3.1.3, 1.3.2.3 Продукты на основе соматических клеток). 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции (кроме радиофармацевтических лекарственных препаратов) 1.5. Упаковка (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы)

№ 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>1.6. Испытания контроля качества</p> <p>1.7. Хранение и реализация 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 (кроме 2.2.3.1 Продукты крови и 2.2.3.3 Продукты на основе соматических клеток)</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу)</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации</p> <p>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p> <p>3.3. Производство фармацевтических субстанций с использованием биологических процессов (кроме: 3.3.1. Производство фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола))</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций.</p> <p>3.6. Испытания контроля качества.</p> <p>3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.</p>
2	Андрейшина Светлана Роальдовна	Открытое акционерное общество «Фармстандарт-УфаВИТА» (ОАО «Фармстандарт-	Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):

№ 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
		УфаВИТА»), 450077, Российская Федерация, Республика Башкортостан, город Уфа, улица Худайбердина, дом 28	<p>1. Производственные операции - лекарственная продукция:</p> <p>1.1. Стерильная продукция</p> <p>1.2. Нестерильная продукция:</p> <p>1.2.1. Нестерильная продукция (все, кроме 1.2.1.7. Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы)</p> <p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.3. Биологическая лекарственная продукция (все, кроме 1.3.1.3., 1.3.2.3 Продукты на основе соматических клеток).</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции (кроме радиофармацевтических лекарственных препаратов)</p> <p>1.5. Упаковка (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы)</p> <p>1.6. Испытания контроля качества:</p> <p>1.7. Хранение и реализация 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: (кроме 2.2.3.3 Продукты на основе соматических клеток)</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу):</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной</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>маркировке средствами идентификации</p> <p>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции)</p> <p>3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников.</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:</p> <p>3.6. Испытания контроля качества</p> <p>3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций</p>
3	Березина Елена Геннадьевна	Акционерное общество «Логика» (АО «Логика»), 124498, Российская Федерация, Московская область, город Зеленоград, проезд № 4922, строение 1.	<p>Производство лекарственных средств для медицинского применения</p> <p>1. Производственные операции - лекарственная продукция:</p> <p>1.2 Нестерильная продукция (кроме 1.2.1.10 Радионуклидные генераторы)</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 (кроме радиофармацевтических лекарственных препаратов)</p> <p>1.5. Упаковка (кроме 1.5.1.10 Радионуклидные генераторы)</p> <p>1.6. Испытания контроля качества (кроме 1.6.4 Биологические).</p> <p>1.7. Хранение и реализация лекарственных средств.</p> <p>2. Импорт лекарственной продукции:</p> <p>2.1. Испытания контроля качества импортируемой лекарственной продукции (кроме 2.1.4 Биологические).</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</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
			(ввозу). 2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации.
4	Бронфенмахер Владислав	Акционерное общество «Европейский Медицинский Центр» (АО «ЕМЦ»), 129090, Российская Федерация, город Москва, улица Щепкина, дом 35.	Производство лекарственных средств для медицинского применения 1. Производственные операции - лекарственная продукция 1.1 Стерильная продукция. 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции. 1.4.1. Производство: 1.4.1.3 Прочая продукция: радиофармацевтические лекарственные препараты 1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции 1.4.3. Прочее. 1.5 Упаковка (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы) 1.6. Испытания контроля качества (кроме 1.6.4. Биологические) 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств 2. Импорт лекарственной продукции. 2.1. Испытания контроля качества импортируемой лекарственной продукции (кроме 2.1.4 Биологические) 2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой лекарственной продукции 2.2.1. Стерильная продукция. 2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу)
5	Бубнова Наталья Ивановна	Открытое акционерное общество «Фармстандарт-	Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для

№ 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>Лексредства» (ОАО «Фармстандарт- Лексредства»), 305022, Российская Федерация, Курская область, город Курск, улица 2-я Агрегатная, дом 1а/18.</p>	<p>клинических исследований (испытаний) 1. Производственные операции - лекарственная продукция. 1.1. Стерильная 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). 1.3. Биологическая лекарственная продукция: 1.3.1 Биологическая лекарственная продукция: 1.3.1.5. Биотехнологическая продукция: 1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека. 1.3.1.8. Прочая биологическая продукция. 1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий): 1.3.2.5. Биотехнологическая продукция. 1.3.2.6 Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека 1.3.2.8. Прочая биологическая продукция. 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции (кроме радиофармацевтических лекарственных препаратов) 1.5. Упаковка (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы) 1.6. Испытания контроля качества 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств 1.8. Маркировка лекарственных</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>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 (кроме 2.2.3.1 Продукты крови, 2.2.3.2. Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция, 2.2.3.3 Продукты на основе соматических клеток)</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу)</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации</p> <p>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p> <p>3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза.</p> <p>3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников (кроме 3.2.2 и 3.2.3).</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций.</p> <p>3.6. Испытания контроля качества.</p> <p>3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций</p>
6	Варенова Ольга Викторовна	Акционерное общество «Медхим» (АО «Медхим»), 446021, Российская Федерация, Самарская область, город Сызрань, улица Заводская, дом 5.	Производство лекарственных средств для медицинского применения: 3. Производственные операции (фармацевтические субстанции). 3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников: 3.2.4. Выделение фармацевтических

№ 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>субстанций из источников минерального происхождения.</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций.</p> <p>3.6. Испытания контроля качества.</p> <p>3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.</p>
7	Веселова Валентина Николаевна	Общество с ограниченной ответственностью «ФармКонцепт» (ООО «ФармКонцепт»), 171261, Российская Федерация, Тверская область, Конаковский район, поселок городского типа Редкино, улица Заводская, дом 16.	<p>Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований:</p> <p>1. Производственные операции - лекарственная продукция.</p> <p>1.1. Стерильная продукция.</p> <p>1.2. Нестерильная продукция.</p> <p>1.2.1. Нестерильная продукция (все, кроме 1.2.1.7. Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы).</p> <p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (все, кроме 1.2.1.7. Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы).</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции (кроме радиофармацевтических лекарственных препаратов)</p> <p>1.5. Упаковка. (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы)</p> <p>1.6. Испытания контроля качества.</p> <p>1.7. Хранение и реализация 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>

№ 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
			2.2. Выпускающий контроль 2.2.1. Стерильная продукция 2.2.2. Нестерильная продукция 2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу). 2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации. 3. Производственные операции (фармацевтические субстанции). 3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза. 3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических. 3.6. Испытания контроля качества (3.6.4. Биологические.). 3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.
8	Еременко Елена Владимировна	Общество с ограниченной ответственностью «ВИСТ» (ООО «ВИСТ»), 353919, Российская Федерация, Краснодарский край, город Новороссийск, шоссе Мысхакское, дом 57.	Производство лекарственных средств для медицинского применения: 1. Производственные операции - лекарственная продукция. 1.2 Нестерильная продукция: 1.2.1.7. Медицинские газы. 1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.5.1 Первичная упаковка 1.5.1.7 Медицинские газы 1.6. Испытания контроля качества (кроме 1.6.4 Биологические) 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств
9	Канизова Гульшат Хусаиновна	Открытое акционерное общество «Фармстандарт-УфаВИТА» (ОАО «Фармстандарт-УфаВИТА»),	Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний): 1. Производственные операции -

№ 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
		450077, Российская Федерация, Республика Башкортостан, город Уфа, улица Худайбердина, дом 28.	<p>лекарственная продукция:</p> <p>1.1. Стерильная продукция</p> <p>1.2. Нестерильная продукция:</p> <p>1.2.1. Нестерильная продукция (все, кроме 1.2.1.7. Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы)</p> <p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.3. Биологическая лекарственная продукция (все, кроме 1.3.1.3.,1.3.2.3 Продукты на основе соматических клеток).</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции (кроме радиофармацевтических лекарственных препаратов)</p> <p>1.5. Упаковка (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы)</p> <p>1.6. Испытания контроля качества:</p> <p>1.7. Хранение и реализация 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: (кроме 2.2.3.3 Продукты на основе соматических клеток)</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу):</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
			3. Производственные операции (фармацевтические субстанции) 3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников. 3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций: 3.6. Испытания контроля качества 3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций
10	Колесников Александр Викторович	Общество с ограниченной ответственностью «Тульская фармацевтическая фабрика» (ООО «Тульская фармацевтическая фабрика»), 300004, Российская Федерация, город Тула, Торховский проезд, дом 10.	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). 1.3.1. Биологическая лекарственная продукция 1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека. 1.3.1.8. Прочая биологическая продукция. 1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий): 1.3.2.5. Биотехнологическая продукция. 1.3.2.8. Прочая биологическая продукция. 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции (кроме радиофармацевтических лекарственных препаратов) 1.5. Упаковка (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы) 1.6. Испытания контроля качества

№ 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>1.7. Хранение и реализация 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</p> <p>2.2.2 Нестерильная лекарственная продукция</p> <p>2.2.3 Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>2.2.3.5. Биотехнологическая продукция.</p> <p>2.2.3.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека.</p> <p>2.2.3.8. Прочая биологическая продукция.</p> <p>3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников (кроме 3.2.2 и 3.2.3).</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу)</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации</p> <p>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p> <p>3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза.</p> <p>3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций.</p> <p>3.6. Испытания контроля качества.</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
			3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.
11	Крашевец Катарина	Общество с ограниченной ответственностью «КРКА-РУС» (ООО «КРКА-РУС»), 143500, Российская Федерация, Московская область, город Истра, улица Московская, дом 50.	Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний): 1. Производственные операции – лекарственная продукция: 1.1. Стерильная 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 1.2.1.7. Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы). 1.3. Биологическая лекарственная продукция: 1.3.1. Биологическая лекарственная продукция: 1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека. 1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (перечень видов продукции): 1.3.2.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека. 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции: 1.4.1. Производство: 1.4.1.1. Растительная продукция. 1.4.1.2. Гомеопатическая продукция. 1.4.1.3. Прочая продукция (кроме радиофармацевтических препаратов) 1.4.2. Стерилизация фармацевтических

№ 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>субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции 1.4.3. Прочее. 1.5. Упаковка (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы). 1.6. Испытания контроля качества: 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств. 1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации. 2. Импорт лекарственной продукции. 2.1. Испытания контроля качества импортируемой лекарственной продукции. 2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой лекарственной продукции. 2.2.1. Стерильная продукция. 2.2.2. Нестерильная продукция. 2.2.3. Биологическая лекарственная продукция: 2.2.3.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека. 2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу). 2.4. Маркировка лекарственных средств подлежащих обязательной маркировкой средствами идентификации.</p>
12	Лаева Анастасия Анатольевна	Общество с ограниченной ответственностью «КРКА-РУС» (ООО «КРКА-РУС»), 143500, Российская Федерация,	Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний): 1. Производственные операции – лекарственная продукция:

№ 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
		Московская область, город Истра, улица Московская, дом 50.	<p>1.2. Нестерильная продукция:</p> <p>1.2.1. Нестерильная продукция (все, кроме 1.2.1.7. Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы).</p> <p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</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.</p> <p>1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (перечень видов продукции):</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>1.4.1.1. Растительная продукция.</p> <p>1.4.1.2. Гомеопатическая продукция.</p> <p>1.4.1.3. Прочая продукция (кроме радиофармацевтических препаратов)</p> <p>1.5. Упаковка (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы)</p> <p>1.6. Испытания контроля качества</p> <p>1.7. Хранение и реализация 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>

№ 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
			2.2. Выпускающий контроль 2.2.2. Нестерильная продукция 2.2.3. Биологическая лекарственная продукция: 2.2.3.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека. 2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу) 2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации
13	Макарова Наталья Леонидовна	Общество с ограниченной ответственностью «Гомеопатический медико- социальный центр» (ООО «ГМСЦ»), 630099, Российская Федерация, город Новосибирск, улица Октябрьская, дом 47.	Производство лекарственных средств для медицинского применения: 1. Производственные операции - лекарственная продукция. 1.2. Нестерильная продукция: (все, кроме 1.2.1.7. Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы.) 1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции: 1.4.1. Производство: 1.4.1.2. Гомеопатическая продукция. 1.5. Упаковка: (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы.) 1.6. Испытания контроля качества: 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств: 1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации 1.6. Испытания контроля качества (кроме 1.6.4 Биологические) 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств. 1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной

№ 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>маркировке средствами идентификации</p> <p>2. Импорт лекарственной продукции:</p> <p>2.1. Испытания контроля качества импортируемой лекарственной продукции (кроме 1.6.4 Биологическая).</p> <p>2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой лекарственной продукции:</p> <p>2.2.2. Нестерильная продукция.</p> <p>2.3 Прочая деятельности по импорту (ввозу).</p> <p>2.4 Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировки средства идентификации.</p>
14	Мальцев Алексей Александрович	Общество с ограниченной ответственностью «Газпром переработка» (ООО «Газпром переработка»), 629306, Российская Федерация, Тюменская область, Ямало-Ненецкий автономный округ, Пуровский район.	<p>Производство лекарственных средств для медицинского применения:</p> <p>1. Производственные операции - лекарственная продукция.</p> <p>1.2 Нестерильная продукция:</p> <p>1.2.1.7. Медицинские газы.</p> <p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.5.1 Первичная упаковка</p> <p>1.5.1.7 Медицинские газы</p> <p>1.6. Испытания контроля качества (кроме 1.6.4 Биологические)</p> <p>1.7. Хранение и реализация лекарственных средств</p>
15	Матреничева Виктория Валерьевна	Общество с ограниченной ответственностью «ПроБиоФарм» (ООО «ПБФ»), 142279, Российская Федерация, городской округ Серпухов, районный поселок Оболенск, улица Строителей,	<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>1.2.1. Нестерильная продукция (все, кроме 1.2.1.7. Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы)</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
		дом 2А, помещение 54.	<p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.3. Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>1.3.1 Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>1.3.1.8. Прочая биологическая продукция.</p> <p>1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий):</p> <p>1.3.2.5. Биотехнологическая продукция.</p> <p>1.3.2.8. Прочая биологическая продукция.</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции (кроме радиофармацевтических лекарственных препаратов)</p> <p>1.5. Упаковка (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы)</p> <p>1.6. Испытания контроля качества</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</p> <p>2.2.2 Нестерильная продукция</p> <p>2.2.3. Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>2.2.3.5. Биотехнологическая продукция.</p> <p>2.2.3.8. Прочая биологическая продукция</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу)</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной</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>маркировке средствами идентификации</p> <p>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p> <p>3.3. Производство фармацевтических субстанций с использованием биологических процессов (кроме: 3.3.1. Производство фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола))</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций.</p> <p>3.6. Испытания контроля качества.</p> <p>3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.</p>
16	Молокова Мария Михайловна	Открытое акционерное общество «Фармстандарт-Томскхимфарм» (ООО «Фармстандарт-Томскхимфарм»), 634009, Российская Федерация, город Томск, проспект Ленина, дом 211.	<p>Производство лекарственных средств для медицинского применения:</p> <p>1. Производственные операции - лекарственная продукция.</p> <p>1.1. Стерильная продукция.</p> <p>1.2. Нестерильная продукция.</p> <p>1.2.1. Нестерильная продукция (все, кроме 1.2.1.7. Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы).</p> <p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.3. Биологическая лекарственная продукция (все, кроме 1.3.1.1., 1.3.2.1. Продукты крови и 1.3.1.3., 1.3.2.3. Продукты на основе соматических клеток).</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции (кроме радиофармацевтических лекарственных препаратов).</p> <p>1.5. Упаковка (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы).</p> <p>1.6. Испытания контроля качества.</p> <p>1.7. Хранение и реализация лекарственных средств.</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>1.8. 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 (кроме 2.2.3.1 Продукты крови и 2.2.3.3 Продукты на основе соматических клеток).</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу).</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации.</p> <p>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p> <p>3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза.</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>3.3. Производство фармацевтических субстанций с использованием биологических процессов (кроме: 3.3.1. Производство фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола)).</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций.</p> <p>3.6. Испытания контроля качества.</p> <p>3.7. Хранение и реализация 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
17	Остудина Ольга Владимировна	Акционерное общество «Р-ФАРМ (АО «Р- ФАРМ»», 152150, Российская Федерация, Ярославская область, Ростовский муниципальный район, городское поселение Ростов, город Ростов, Савинское шоссе, дом 34.	Производство лекарственных средств для медицинского применения: 3. Производственные операции (фармацевтические субстанции). 3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза. 3.3. Производство фармацевтических субстанций с использованием биологических процессов. 3.4. Производство стерильных фармацевтических субстанций. 3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций. 3.6. Испытания контроля качества. 3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.
18	Полякова Елена Николаевна	Открытое акционерное общество «Фармстандарт- Лексредства» (ОАО «Фармстандарт- Лексредства»», 305022, Российская Федерация, Курская область, город Курск, улица 2-я Агрегатная, дом 1а/18.	Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний): 1. Производственные операции - лекарственная продукция. 1.1. Стерильная 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). 1.3. Биологическая лекарственная продукция. 1.3.1 Биологическая лекарственная продукция. 1.3.1.5. Биотехнологическая продукция. 1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека. 1.3.1.8. Прочая биологическая

№ 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>продукция.</p> <p>1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.3.2.5. Биотехнологическая продукция.</p> <p>1.3.2.6 Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека.</p> <p>1.3.2.8. Прочая биологическая продукция.</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции (кроме радиофармацевтических лекарственных препаратов).</p> <p>1.5. Упаковка (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы).</p> <p>1.6. Испытания контроля качества.</p> <p>1.7. Хранение и реализация 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 (кроме 2.2.3.1 Продукты крови, 2.2.3.2. Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция, 2.2.3.3 Продукты на основе соматических клеток).</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу).</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации.</p> <p>3. Производственные операции</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
			(фармацевтические субстанции). 3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза. 3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников (кроме 3.2.2 и 3.2.3). 3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций. 3.6. Испытания контроля качества. 3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.
19	Помогаева Наталья Леонидовна	Общество с ограниченной ответственностью «Газпром переработка» (ООО «Газпром переработка»), 629306, Российская Федерация, Тюменская область, Ямало-Ненецкий автономный округ, Пуровский район.	Производство лекарственных средств для медицинского применения: 1. Производственные операции - лекарственная продукция. 1.2 Нестерильная продукция. 1.2.1.7. Медицинские газы. 1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.5.1 Первичная упаковка. 1.5.1.7 Медицинские газы. 1.6. Испытания контроля качества (кроме 1.6.4 Биологические). 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств.
20	Рудак Арина Валерьевна	Акционерное общество «Р-ФАРМ (АО «Р- ФАРМ»)), 152150, Российская Федерация, Ярославская область, Ростовский муниципальный район, городское поселение Ростов, город Ростов, Савинское шоссе, дом 34.	Производство лекарственных средств для медицинского применения: 3. Производственные операции (фармацевтические субстанции). 3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза. 3.3. Производство фармацевтических субстанций с использованием биологических процессов. 3.4. Производство стерильных фармацевтических субстанций. 3.5. Завершающие стадии производства

№ 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
			фармацевтических субстанций. 3.6. Испытания контроля качества. 3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.
21	Сысоева Светлана Ивановна	Филиал «Наукопрофи» Федерального государственного бюджетного учреждения «Национальный медицинский исследовательский центр онкологии имени Н.Н. Блохина» Министерства здравоохранения Российской Федерации (Филиал «Наукопрофи» ФГБУ НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина Минздрава России), 115478, Российская Федерация, город Москва, Каширское шоссе, дом 24.	Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний): 1. Производственные операции - лекарственная продукция. 1.1. Стерильная 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). 1.3. Биологическая лекарственная продукция (все, 1.3.1.3.,1.3.2.3 Продукты на основе соматических клеток). 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции (кроме радиофармацевтических лекарственных препаратов). 1.5. Упаковка (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы). 1.6. Испытания контроля качества. 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств. 1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации. 2. Импорт лекарственной продукции. 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>2.2. Выпускающий контроль (кроме 2.2.3.3 Продукты на основе соматических клеток)</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу).</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации.</p> <p>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p> <p>3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза.</p> <p>3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников.</p> <p>3.3. Производство фармацевтических субстанций с использованием биологических процессов, (кроме: 3.3.1. Производство фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола)).</p> <p>3.4. Производство стерильных фармацевтических субстанций.</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций.</p> <p>3.6. Испытания контроля качества.</p> <p>3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.</p>
22	Федак Оксана Ивановна	Открытое акционерное общество «Фармстандарт-Лексредства» (ОАО «Фармстандарт-Лексредства»), 305022, Российская Федерация, Курская область, город Курск,	<p>Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):</p> <p>1. Производственные операции - лекарственная продукция.</p> <p>1.1. Стерильная продукция.</p> <p>1.2. Нестерильная продукция.</p> <p>1.2.1. Нестерильная продукция (все,</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
		улица 2-я Агрегатная, дом 1а/18.	<p>кроме 1.2.1.7. Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы).</p> <p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.3. Биологическая лекарственная продукция.</p> <p>1.3.1 Биологическая лекарственная продукция.</p> <p>1.3.1.5. Биотехнологическая продукция.</p> <p>1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека.</p> <p>1.3.1.8. Прочая биологическая продукция.</p> <p>1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.3.2.5. Биотехнологическая продукция.</p> <p>1.3.2.6 Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека.</p> <p>1.3.2.8. Прочая биологическая продукция.</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции (кроме радиофармацевтических лекарственных препаратов).</p> <p>1.5. Упаковка (все, кроме 1.2.1.7. Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы).</p> <p>1.6. Испытания контроля качества.</p> <p>1.7. Хранение и реализация 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>

№ 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>2.2. Выпускающий контроль (кроме 2.2.3.1 Продукты крови, 2.2.3.2. Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция, 2.2.3.3 Продукты на основе соматических клеток).</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу).</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации.</p> <p>3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).</p> <p>3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза.</p> <p>3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников (кроме 3.2.2 и 3.2.3).</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций.</p> <p>3.6. Испытания контроля качества.</p> <p>3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.</p>
23	Чурина Ольга Яновна	Закрытое Акционерное общество «Кубаньтехгаз» (ЗАО «Кубаньтехгаз»), 350080, Российская Федерация, Краснодарский край, город Краснодар, улица Новороссийская, дом 53.	<p>Производство лекарственных средств для медицинского применения:</p> <p>1. Производственные операции - лекарственная продукция.</p> <p>1.2 Нестерильная продукция.</p> <p>1.2.1.7. Медицинские газы.</p> <p>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.5.1 Первичная упаковка.</p> <p>1.5.1.7 Медицинские газы.</p> <p>1.6. Испытания контроля качества (кроме 1.6.4 Биологические).</p> <p>1.7. Хранение и реализация лекарственных средств.</p>