



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

П Р И К А З

29 декабря 2021 г.

№ 1209

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. № 1209

**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	Астахова Виктория Дмитриевна	Акционерное общество «МираксБиоФарма» (АО «МираксБиоФарма»), 141401, Российская Федерация, Московская область, городской округ Химки, город Химки, улица Рабочая, дом 2А, строение .1	Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний): 1. Производственные операции - лекарственная продукция: 1.2. Нестерильная продукция (все, кроме 1.2.1.7., 1.2.2.7 Медицинские газы и 1.2.1.10., 1.2.2.10 Радионуклидные генераторы). 1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции: 1.4.1. Производство (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 (кроме 1.6.4 Биологические) 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств. 1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации 2. Импорт лекарственной продукции:

№ 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>2.1. 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> <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 Выделение фармацевтических субстанций из источников животного происхождения и 3.2.3 Выделение фармацевтических субстанций из источников из органов (тканей) человека)</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	Бажанова Надежда Сергеевна	Общество с ограниченной ответственностью «Медицина и ядерные технологии» (ООО «МЯТ»), 123182, Российская Федерация,	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:

№ 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 Москва, Площадь Академика Курчатова, дом 1, строение 159.	1.4.1.3 Прочая продукция: радиофармацевтические лекарственные средства 1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции 1.4.3. Прочее: радиофармацевтические препараты 1.5. Упаковка 1.5.2. Вторичная упаковка 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)
3	Банкина Анастасия Николаевна	Общество с ограниченной ответственностью «Новартис Нева» (ООО «Новартис Нева»), 197350, Российская Федерация, город Санкт-Петербург, внутригородская территория города Муниципальный округ Коломяги, Дорога в Каменку, дом 40, корпус 3, литера А.	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) 1.3. Биологическая лекарственная продукция: 1.3.1. Биологическая лекарственная

№ 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>1.3.1.5. Биотехнологическая продукция (пробиотики)</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 (пробиотики)</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 (сертификация серий) импортируемой лекарственной продукции</p> <p>2.2.2. Нестерильная продукция.</p> <p>2.2.3 Биологическая лекарственная продукция:</p> <p>2.2.3.5. Биотехнологическая продукция (пробиотики)</p> <p>2.2.3.8. Прочая биологическая 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	Боташева Тамара Абдуловна	Общество с ограниченной ответственностью фирма «Фито-Бот» (ООО фирма «Фито-Бот»), 369260, Российская Федерация, Карачаево-Черкесская Республика, Урупский район, станица Преградная, улица Подгорная, дом 62а	<p>Производство лекарственных средств для медицинского применения:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Производственные операции - лекарственная продукция: <ol style="list-style-type: none"> <li>1.2. Нестерильная продукция (все, кроме 1.2.1.7., Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы). <ol style="list-style-type: none"> <li>1.2.1. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм) (все, кроме 1.2.1.7. Медицинские газы и 1.2.1.10. Радионуклидные генераторы). <ol style="list-style-type: none"> <li>1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).</li> </ol> </li> <li>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции: <ol style="list-style-type: none"> <li>1.4.1. Производство (кроме радиофармацевтических лекарственных препаратов)</li> </ol> </li> </ol> </li> <li>1.5. Упаковка (все, кроме 1.5.1.7. Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы)</li> <li>1.6. Испытания контроля качества (кроме 1.6.4 Биологические)</li> <li>1.7. Хранение и реализация лекарственных средств.</li> <li>1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации</li> </ol> <ol style="list-style-type: none"> <li>2. Импорт лекарственной продукции: <ol style="list-style-type: none"> <li>2.1. Испытания контроля качества импортируемой лекарственной продукции (кроме 1.6.4 Биологическая).</li> <li>2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой</li> </ol> </li> </ol> </li></ol>



№ 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
			лекарственной продукции: 2.2.2. Нестерильная продукция. 2.3 Прочая деятельности по импорту (ввозу). 2.4 Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировки средства идентификации.
5	Власова Ксения Сергеевна	Акционерное общество «Нижегородский химико- фармацевтический завод» (АО «Нижфарм»), 603105, Российская Федерация, Нижегородская область, город Нижний Новгород, улица Салганская, дом 7.	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. Биологическая лекарственная продукция: 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) (перечень видов продукции): 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.

№ 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>Медицинские газы и 1.5.1.10. Радионуклидные генераторы).</p> <p>1.6. Испытания контроля качества (все, кроме 1.6.4. Биологические).</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:</p> <p>2.2.2 Нестерильная лекарственная продукция</p> <p>2.2.3 Биологическая лекарственная 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>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу)</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации.</p>
6	Габитов Владимир Фуатович	Общество с ограниченной ответственностью «Сфера-Фарм» (ООО «Сфера-Фарм»), 249020, Российская Федерация, Калужская область,	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 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
		Боровский район, деревня Добрино, 1-ый Восточный проезд, владение 6.	<p>1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции.</p> <p>1.5. Упаковка:</p> <p>1.5.1. Первичная упаковка.</p> <p>1.5.1.15. Прочая продукция.</p> <p>1.5.2. Вторичная упаковка.</p> <p>1.6. Испытания контроля качества (кроме 1.6.4 Биологические).</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 (кроме 2.1.4 Биологические)</p> <p>2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой лекарственной продукции</p> <p>2.2.1. Стерильная продукция</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу).</p> <p>2.4. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации.</p>
7	Гаврин Александр Юрьевич	Общество с ограниченной ответственностью «Тульская фармацевтическая фабрика» (ООО «Тульская фармацевтическая фабрика»), 300004, Российская Федерация,	<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. 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</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
		город Тула, Торховский проезд, дом 10.	<p>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>1.3.2 Выпускающий контроль (сертификация серий).</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции</p> <p>1.5. Упаковка (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 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>

№ 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
			3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций. 3.6. Испытания контроля качества. 3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.
8	Дмитриев Андрей Сергеевич	Общество с ограниченной ответственностью «Кислород Сервис Фарм» (ООО «Кислород Сервис Фарм»), 610046, Российская Федерация, Кировская область, городской округ город Киров, улица Романа Ердякова, дом 42.	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 Упаковка: 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	Митрушкина Ирина Сергеевна	Закрытое акционерное общество «Берлин- Фарма» (ЗАО «Берлин-Фарма»), 248926, Российская Федерация, Калужская область, город Калуга, 2-й Автомобильный проезд, дом 5.	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. 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):

№ 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>1.3.2.6. 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 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>
10	Опрышко Ирина Геннадьевна	Общество с ограниченной ответственностью «Рефнот- Фарм» (ООО «Рефнот-Фарм»), 123557, Российская Федерация,	Производство лекарственных средств для медицинского применения: 1. Производственные операции - лекарственная продукция 1.1. Стерильная продукция. 1.3. Биологическая лекарственная продукция (все, кроме 1.3.1.1, 1.3.2.1

№ 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 Москва, улица Пресненский Вал, дом 17, строение 1, этаж 4, помещение XVI, комната 17.	<p>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: 1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции</p> <p>1.5. Упаковка: 1.5.2. Вторичная упаковка.</p> <p>1.6. Испытания контроля качества</p> <p>1.7. Хранение и реализация лекарственных средств.</p> <p>2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой лекарственной продукции: 2.2.1 Стерильная продукция. 2.2.3 Биологическая лекарственная продукция (кроме 2.2.3.2.1 Продукты крови, 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>3.2. 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 (этанол))</p> <p>3.4. Производство стерильных фармацевтических субстанций.</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
			3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций 3.6. Испытания контроля качества. 3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.
11	Попов Валерий Викторович	Акционерное общество «Производственное объединение «Стрела» (АО «ПО «Стрела»), 460005, Российская Федерация, Оренбургская область, город Оренбург, улица Шевченко, дом 26.	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 Упаковка: 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.
12	Расько Наталья Викторовна	Акционерное общество «Оскольский электрометаллургический комбинат имени Алексея Алексеевича Угарова» (АО «ОЭМК им. А.А. Угарова»), 309515, Российская Федерация, Белгородская область, город Старый Оскол, проспект Алексея Угарова, дом 218, здание 2.	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 Упаковка: 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.
13	Рыбаков Александр Викторович	Акционерное общество «Оскольский электрометаллургический комбинат имени Алексея Алексеевича Угарова»	Производство лекарственных средств для медицинского применения: 1. Производственные операции - лекарственная продукция. 1.2 Нестерильная 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
		(АО «ОЭМК им. А.А. Угарова»), 309515, Российская Федерация, Белгородская область, город Старый Оскол, проспект Алексея Угарова, дом 218, здание 2.	1.2.1.7. Медицинские газы. 1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.5 Упаковка: 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.
14	Самсоненкова Анастасия Александровна	Общество с ограниченной ответственностью «Производственно-инжиниринговая компания «Псковтехгаз» (ООО «ПИК «Псковтехгаз»), 180020, Российская Федерация, Псковская область, город Псков, улица Ижорского батальона, дом 40А, помещение 1005.	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 Упаковка: 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
15	Соловьева Сардана Афанасьевна	Государственное бюджетное учреждение Республики Саха (Якутия) «Сахаагроплем» (ГБУ Республики Саха (Якутия) «Сахаагроплем»), 677901, Российская Федерация, Республика Саха (Якутия), город Якутск, микрорайон Марха,	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

№ 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
		улица Строда, дом 30/1.	
16	Уколова Елена Михайловна	Закрытое акционерное общество «Мега Фарм» (ЗАО «Мега Фарм»), 107014, Российская Федерация, город Москва, улица Русаковская, дом 22.	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 1.2.2.7. Медицинские газы и 1.2.2.10. Радионуклидные генераторы). 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. 2.2. Выпускающий контроль 2.2.1. Стерильная 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
			<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> <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 Выделение фармацевтических субстанций из источников животного происхождения и 3.2.3 Выделение фармацевтических субстанций из источников из органов (тканей) человека)</p> <p>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций.</p> <p>3.6. Испытания контроля качества (кроме 3.6.4. Биологические.).</p> <p>3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций</p>
17	Чикмарева Оксана Игоревна	Общество с ограниченной ответственностью «Научно- производственная компания «Скан Биотек» (ООО «НПК «Скан Биотек»), 119571, Российская Федерация, город Москва, проспект Вернадского, дом 94, строение 5,	Производство лекарственных средств для медицинского применения: 1. Производственные операции - лекарственная продукция 1.2. Нестерильная продукция (все, кроме 1.2.1.7., 1.2.2.7 Медицинские газы и 1.2.1.10., 1.2.2.10 Радионуклидные генераторы): 1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий). 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции: 1.4.1. Производство (кроме

№ 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
		помещение ХСІV.	<p>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 (кроме 1.6.4 Биологические)</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 (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 (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>3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций.</p> <p>3.6. Испытания контроля качества.</p> <p>3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций.</p>
18	Чикова Ирина Владимировна	Федеральное государственное автономное образовательное	Производство лекарственных средств для медицинского применения: 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
		учреждение высшего образования «Национальный исследовательский Томский политехнический университет» (ФГАОУ ВО «НИ ТПУ»), 634050, Российская Федерация, Томская область, город Томск, проспект Ленина, дом 30.	<p>1.1 Стерильная продукция.</p> <p>1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции.</p> <p>1.4.1. Производство:</p> <p>1.4.1.3 Прочая продукция: радиофармацевтические лекарственные средства</p> <p>1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции</p> <p>1.4.3. Прочее.</p> <p>1.5 Упаковка</p> <p>1.5.2 Вторичная упаковка.</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>2.2.1. Стерильная продукция.</p> <p>2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу)</p>
19	Граб Эльвира Галиевна	Открытое акционерное общество «Тюменский химико-фармацевтический завод» (ОАО «ТХФЗ») 625005, Российская Федерация Тюменская область, город. Тюмень, улица. Береговая, д.24.	<p>9.1.1 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,</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>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: 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>9.2 Тюменская обл., г. Тюмень, ул. Береговая, д. 24, стр. 11</p> <p>9.2.1 Производство лекарственных средств для медицинского</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>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>1.2.1.1. 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</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>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 приготовления раствора для приема внутрь.</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.</p> <p>9.3 Тюменская обл., г. Тюмень, ул. Береговая, д. 24, стр. 1</p> <p>9.3.1 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</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>для наружного применения: раствор для наружного применения. 1.2.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения: капли для приема внутрь; раствор для приема внутрирь. 1.2.1.13. Таблетки: таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой. 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции: 1.4.1. Производство: 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. 1.5. Упаковка: 1.5.1. Первичная упаковка: 1.5.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения: раствор для наружного применения. 1.5.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения: раствор для приема внутрь; капли для приема внутрирь. 1.5.1.13. Таблетки: таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой. 1.5.2. Вторичная упаковка. 1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации: 1.8.1. Сериализация.</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>1.8.2. Агрегация. 9.4 Тюменская обл., г. Тюмень, ул. Береговая, д. 24, стр. 3 9.4.1 Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):</p> <p>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: 1.4.1.1. Растительная продукция: таблетки. 1.4.1.3. Прочая продукция: прочие группы лекарственных препаратов: таблетки, покрытые пленочной оболочкой. 1.5. Упаковка: 1.5.1. Первичная упаковка: 1.5.1.13. Таблетки: таблетки; таблетки, покрытые пленочной оболочкой. 1.5.2. Вторичная упаковка. 1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации: 1.8.1. Сериализация. 1.8.2. Агрегация. 9.5 Тюменская обл., г. Тюмень, ул. Береговая, д. 24, стр. 12 9.5.1 Производство 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 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:</p> <p>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> <p>9.6 Тюменская обл., г. Тюмень, ул. Береговая, д. 24, стр. 4</p> <p>9.6.1 Производство лекарственных средств для медицинского применения и лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):</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. 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>