

**МИНИСТЕРСТВО
ПРОМЫШЛЕННОСТИ
И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНПРОМТОРГ РОССИИ)**

Пресненская наб., д. 10, стр. 2, Москва, 125039

Тел. (495) 539-21-66
Факс (495) 547-87-83
<http://www.minpromtorg.gov.ru>



Выписка

из реестра лицензий по состоянию на 15:21:44 25.01.2024

1. Статус лицензии: **Действующая**
2. Регистрационный номер лицензии: **Л012-00102-77/00004393**
3. Дата предоставления лицензии: **29.09.2017**
4. Полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе фирменное наименование, и организационно-правовая форма юридического лица, адрес его места нахождения, номер телефона, адрес электронной почты, государственный регистрационный номер записи о создании юридического лица: **Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Сибирский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России), 634050, Томская обл., г. Томск, тракт Московский, д. 2, 8 (382) 290-11-01, office@ssmu.ru, 1027000885251**
5. Полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование иностранного юридического лица, полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование филиала иностранного юридического лица, аккредитованного в соответствии с Федеральным законом "Об иностранных инвестициях в Российской Федерации", адрес (место нахождения), номер телефона и адрес электронной почты филиала иностранного юридического лица на территории Российской Федерации, номер записи об аккредитации филиала иностранного юридического лица в государственном реестре аккредитованных филиалов, представительств иностранных юридических лиц: **—**

6. Фамилия, имя и (в случае, если имеется) отчество индивидуального предпринимателя, государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации индивидуального предпринимателя, а также иные сведения, предусмотренные пунктом 5 части 2 статьи 21 Федерального закона "О лицензировании отдельных видов деятельности": —

7. Идентификационный номер налогоплательщика: **7018013613**

8. Адреса мест осуществления отдельного вида деятельности, подлежащего лицензированию, и (или) другие данные, позволяющие идентифицировать место осуществления лицензируемого вида деятельности: **Согласно приложению**

9. Лицензируемый вид деятельности с указанием выполняемых работ, оказываемых услуг, составляющих лицензируемый вид деятельности:

Производство лекарственных средств для медицинского применения

Перечень выполняемых работ, составляющих лицензируемый вид деятельности по адресам мест осуществления деятельности: **Согласно приложению**

10. Дата вынесения лицензирующим органом решения о предоставлении лицензии (внесении изменений) и при наличии реквизиты такого решения: **25.01.2024 № 263**

11. Срок действия лицензии: **Бессрочно**

Регистрационный номер лицензии (до 01.03.2022): **00298-ЛС**

Подлинник электронного документа, подписанного ЭП, хранится в автоматизированной информационной системе оказания государственных услуг в электронном виде Министерства промышленности и торговли Российской Федерации.

СВЕДЕНИЯ О СЕРТИФИКАТЕ ЭП

Сертификат: DC9B4A7A867F75FB00B25680549C151E
Кому выдан: Васильева Екатерина Аркадьевна
Васильева Екатерина Аркадьевна
Действителен: с 20-09-2023 по 13-12-2024



1. Адреса мест осуществления отдельного вида деятельности, подлежащего лицензированию, и (или) другие данные, позволяющие идентифицировать место осуществления лицензируемого вида деятельности:

Томская обл., г. Томск, тракт Московский, д. 2, стр. 18.

2. Перечень выполняемых работ, составляющих лицензируемый вид деятельности по адресам мест осуществления деятельности:

Томская обл., г. Томск, тракт Московский, д. 2, стр. 18.:

Производство лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):

1. Производственные операции - лекарственная продукция.

1.1. Стерильная продукция:

1.1.1. Производимая асептическим путем (операции обработки для следующих лекарственных форм):

**1.1.1.1. Жидкие лекарственные формы большого объема:
жидкость.**

**1.1.1.2. Жидкие лекарственные формы малого объема:
жидкость, раствор.**

1.1.3. Выпускающий контроль (сертификация серий).

1.2. Нестерильная продукция:

1.2.1. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм):

**1.2.1.8. Прочие твердые лекарственные формы:
гранулы.**

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:

органопрепараты:

раствор.

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:

раствор, гранулы.

1.4.1.3. Прочая продукция:

прочие группы лекарственных препаратов:

жидкость.

1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции:

1.4.2.1. Фильтрация.

1.5. Упаковка:

1.5.1. Первичная упаковка:

1.5.1.8. Прочие твердые лекарственные формы:

гранулы.

1.5.2. Вторичная упаковка.

1.6. Испытания контроля качества:

1.6.1. Микробиологические:

стерильность.

1.6.2. Микробиологические:

микробиологическая чистота.

1.6.3. Химические (физические).

1.6.4. Биологические.

1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:

1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств.

1.7.2. Реализация и (или) передача произведенных лекарственных средств.

3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).

3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического

синтеза:

3.1.3. Завершающие стадии производственного процесса:

очистка, обработка физическими методами, фильтрация.

3.1.4. Прочее:

стерилизующая фильтрация.

3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников:

3.2.1. Выделение фармацевтических субстанций из источников растительного происхождения.

3.2.5. Модификация выделенной фармацевтической субстанции (источники 3.2.1, 3.2.2).

3.2.6. Очистка выделенной фармацевтической субстанции (источники 3.2.1, 3.2.2).

3.2.7. Прочее:

лиофильное высушивание (источник 3.2.1).

3.4. Производство стерильных фармацевтических субстанций:

3.4.1. Производимые в асептических условиях.

3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:

3.5.1. Стадии физической обработки:

измельчение, просеивание (источник 3.2.1), сушка, измельчение, просеивание (источник 3.2.2)

3.5.2. Первичная упаковка.

3.5.3. Вторичная упаковка.

3.6. Испытания контроля качества:

3.6.1. Химические (физические).

3.6.2. Микробиологические:

микробиологическая чистота.

3.6.4. Биологические.

3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций:

3.7.1.1. Хранение произведенных фармацевтических субстанций.

3.7.1.2. Реализация и (или) передача произведенных фармацевтических субстанций.