

**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 14:54 «13» декабря 2022 г.

1. Статус лицензии: Действующая

2. Регистрационный номер лицензии: **Л012-00102-77/00007207**

3. Дата предоставления лицензии: **02.05.2012***

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:

Акционерное общество Фармацевтическое научно-производственное предприятие «Ретиноиды» (АО «Ретиноиды»),

143983, Московская обл., г. Балашиха, ул. Свободы (мкр. Керамик), д. 1А, офис 404, 8 (495) 234-61-17, contacts@retinoids.ru, 1027739307936

(заполняется в случае, если лицензиатом является юридическое лицо)

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:

(заполняется в случае, если лицензиатом является иностранное юридическое лицо)

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":

(заполняется в случае, если лицензиатом является индивидуальный предприниматель)

7. Идентификационный номер налогоплательщика: **7720031037**

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

г. Москва, шоссе Энтузиастов, д. 46, стр. 5

Московская обл., г. Балашиха, мкр. Керамик, ул. Свободы, д. 1А

г. Москва, шоссе Энтузиастов, д. 56, стр. 38

г. Москва, ул. Плеханова, д. 4

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

Производство лекарственных средств для медицинского применения

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

г. Москва, шоссе Энтузиастов, д. 46, стр. 5:

Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):

1. Производственные операции – лекарственная продукция.

1.2. Нестерильная продукция:

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

1.2.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения:

жидкость,

эмульсия, раствор.

- 1.2.1.11. Мягкие лекарственные формы: мазь, линимент, паста, гель.
- 1.3. Биологическая лекарственная продукция:
 - 1.3.1. Биологическая лекарственная продукция:
 - 1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: препараты, получаемые из животного сырья: паста.
- 1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:
 - 1.4.1. Производство:
 - 1.4.1.1. Растительная продукция: жидкость, мазь.
 - 1.4.1.3. Прочая продукция: прочие группы лекарственных препаратов: гель, линимент, мазь, раствор, эмульсия.
- 1.5. Упаковка:
 - 1.5.1. Первичная упаковка:
 - 1.5.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения: жидкость, эмульсия, раствор.
 - 1.5.1.11. Мягкие лекарственные формы: мазь, линимент, паста, гель.
 - 1.5.2. Вторичная упаковка.
- 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:
 - 1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств.
- 1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации:
 - 1.8.1. Сериализация.
 - 1.8.2. Агрегация.

Московская обл., г. Балашиха, мкр. Керамик, ул. Свободы, д. 1А:

Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):

- 1. Производственные операции – лекарственная продукция.
 - 1.2. Нестерильная продукция:
 - 1.2.1. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм):
 - 1.2.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения: эмульсия, раствор.
 - 1.2.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения: раствор.
 - 1.2.1.11. Мягкие лекарственные формы: мазь, линимент, гель.
 - 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: препараты, получаемые из животного сырья: мазь.

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:

1.4.1.3. Прочая продукция: прочие группы лекарственных препаратов: гель,

линимент, мазь, эмульсия, раствор.

1.5. Упаковка:

1.5.1. Первичная упаковка:

1.5.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения: эмульсия,

раствор.

1.5.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения: раствор.

1.5.1.11. Мягкие лекарственные формы: мазь, линимент, гель.

1.5.2. Вторичная упаковка.

1.6. Испытания контроля качества:

1.6.3. Химические (физические).

1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:

1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств.

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

1.8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации:

1.8.1. Сериализация.

1.8.2. Агрегация.

3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).

3.6. Испытания контроля качества:

3.6.1. Химические (физические).

г. Москва, шоссе Энтузиастов, д. 56, стр. 38:

Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):

3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).

3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза:

3.1.3. Завершающие стадии производственного процесса: очистка, обработка

физическими методами.

3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:

3.5.1. Стадии физической обработки: перегонка, фильтрация, отстаивание (источники 3.2.1., 3.2.2., 3.2.4.).

3.5.2. Первичная упаковка.

3.5.3. Вторичная упаковка.

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.

г. Москва, ул. Плеханова, д. 4:

Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):

1. Производственные операции - лекарственная продукция.

1.2. Нестерильная продукция:

1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).

1.3. Биологическая лекарственная продукция:

1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (перечень видов продукции):

1.3.2.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека.

1.6. Испытания контроля качества:

1.6.3. Химические (физические).

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).

3.6. Испытания контроля качества:

3.6.1. Химические (физические).

10. Дата вынесения лицензирующим органом решения о предоставлении лицензии и при наличии реквизиты такого решения: приказ Минпромторга России от **02.05.2012 № 527** «О переоформлении лицензии»*

11. Срок действия лицензии: **Бессрочно**

Изменения в реестр лицензий на производство лекарственных средств внесены на основании приказа Минпромторга России от **13.12.2022 № 5190** «О внесении изменений в реестр лицензий»

*приведены сведения о первичном переоформлении указанной лицензии Минпромторгом России

(иные сведения)

**Выписка носит информационный характер,
после ее составления в реестр лицензий
могли быть внесены изменения.**

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: 23B43C5FB1D767FBF6B1445B6CA24D
Кому выдан: Васильева Екатерина Аркадьевна
Действителен: с 26-07-2022 по 19-10-2023