

**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 13:31:16 09.07.2024

1. Статус лицензии: **Действующая**
2. Регистрационный номер лицензии: **Л012-00102-77/00006427**
3. Дата предоставления лицензии: **23.05.1996**
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 унитарное предприятие «МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД» (ФГУП «ЭНДОФАРМ»), 109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, 8 (916) 081-47-39, infogu@endopharm.ru, 1027700524840**
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: **7722059711**

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:
03.07.2024 № 2968

11. Срок действия лицензии: **Бессрочно**

Регистрационный номер лицензии (до 01.03.2022): **00118-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: 64549C878C16B19C41DFFED17590644D
Кому выдан: МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И
ТОРГОВЛИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
Действителен: с 14-02-2024 по 09-05-2025



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

- г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 3**
- г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 7**
- г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, з/у 25/1**
- г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Соколиная гора, ул. Лабораторная, д. 12, стр. 2, помещ. 1/1**
- г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Соколиная гора, шоссе Энтузиастов, д. 23, стр. 19**
- Брянская обл., муниципальный район Почепский, г.п. Рамасухское, тер. Северная промзона, стр. 4**
- Брянская обл., муниципальный район Почепский, г.п. Рамасухское, тер. Северная промзона, стр. 6**
- Брянская обл., муниципальный район Почепский, г.п. Рамасухское, тер. Северная промзона, стр. 7**
- г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1**
- г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2**

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

- г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 3:**

Производство лекарственных средств для медицинского применения:

- 1. Производственные операции – лекарственная продукция.**
- 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:**

1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств.

1.7.2. Реализация и передача произведенных лекарственных средств.

г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 7:

Производство лекарственных средств для медицинского применения:

1. Производственные операции – лекарственная продукция.

1.6. Испытания контроля качества:

1.6.4. Биологические.

1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:

1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств.

г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, з/у 25/1:

Производство лекарственных средств для медицинского применения:

1. Производственные операции – лекарственная продукция.

1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:

1.4.3. Прочее:

хранение материалов.

г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Соколиная гора, ул. Лабораторная, д. 12, стр. 2, помещ. 1/1:

Производство лекарственных средств для медицинского применения:

3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).

3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза:

3.1.1. Производство промежуточных продуктов фармацевтической субстанции.

3.1.2. Производство неочищенной (необработанной) фармацевтической субстанции.

3.1.3. Завершающие стадии производственного процесса:

очистка, обработка

физическими методами.

3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:

- 3.5.1. Стадии физической обработки:**
сушка (источник 3.1).
- 3.5.2. Первичная упаковка.**
- 3.5.3. Вторичная упаковка.**
- 3.5.4. Прочее:**
выпускающий контроль качества.
- 3.6. Испытания контроля качества:**

- 3.6.1. Химические (физические).**
- 3.6.2. Микробиологические:**
микробиологическая чистота.
- 3.6.4. Биологические.**

**г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Соколиная гора, шоссе
Энтузиастов, д. 23, стр. 19:**

Производство лекарственных средств для медицинского применения:

- 1. Производственные операции – лекарственная продукция.**
- 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:**

- 1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств.**
- 3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).**
- 3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций:**

- 3.7.1.1. Хранение произведенных фармацевтических субстанций.**
- 3.7.1.2. Реализация и передача произведенных фармацевтических субстанций.**

**Брянская обл., муниципальный район Почепский, г.п. Рамасухское, тер.
Северная промзона, стр. 4:**

Производство лекарственных средств для медицинского применения:

- 1. Производственные операции – лекарственная продукция.**
- 1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:**

- 1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств.**
- 1.7.2. Реализация и передача произведенных лекарственных средств.**
- 3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).**
- 3.7. Хранение и реализация фармацевтических субстанций:**

- 3.7.1.1. Хранение произведенных фармацевтических субстанций.**
- 3.7.1.2. Реализация и передача произведенных фармацевтических субстанций.**

Брянская обл., муниципальный район Почепский, г.п. Рамасухское, тер.

Северная промзона, стр. 6:

Производство лекарственных средств для медицинского применения:

3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).

3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза:

3.1.1. Производство промежуточных продуктов фармацевтической субстанции.

3.1.2. Производство неочищенной (необработанной) фармацевтической субстанции.

**3.1.3. Завершающие стадии производственного процесса:
очистка, обработка**

физическими методами.

3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:

**3.5.1. Стадии физической обработки:
измельчение, сушка (источник 3.1).**

3.5.2. Первичная упаковка.

3.5.3. Вторичная упаковка.

Брянская обл., муниципальный район Почепский, г.п. Рамасухское, тер.
Северная промзона, стр. 7:

Производство лекарственных средств для медицинского применения:

3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).

3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза:

3.1.1. Производство промежуточных продуктов фармацевтической субстанции.

3.1.2. Производство неочищенной (необработанной) фармацевтической субстанции.

**3.1.3. Завершающие стадии производственного процесса:
очистка, обработка**

физическими методами.

3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников:

3.2.1. Выделение фармацевтических субстанций из источников растительного происхождения.

3.2.2. Выделение фармацевтических субстанций из источников животного

происхождения.

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

3.2.7. Прочее:

лиофильное высушивание (источник 3.2.2).

3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:

3.5.1. Стадии физической обработки:

сушка (источник 3.1), сушка, упаривание, измельчение, просеивание (источник 3.2.1).

3.5.2. Первичная упаковка.

3.5.3. Вторичная упаковка.

3.5.4. Прочее:

выпускающий контроль качества.

3.6. Испытания контроля качества:

3.6.1. Химические (физические).

3.6.2. Микробиологические:

микробиологическая чистота.

3.6.4. Биологические.

г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1:

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

1. Производственные операции – лекарственная продукция.

1.1. Стерильная продукция:

1.1.3. Выпускающий контроль (сертификация серий).

1.2. Нестерильная продукция:

1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).

1.3. Биологическая лекарственная 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.

1.6. Испытания контроля качества:

**1.6.1. Микробиологические:
стерильность.**

**1.6.2. Микробиологические:
микробиологическая чистота.**

1.6.3. Химические (физические).

1.6.4. Биологические.

2. Импорт лекарственной продукции.

2.1. Испытания контроля качества импортируемой лекарственной продукции:

**2.1.1. Микробиологические:
стерильность.**

**2.1.2. Микробиологические:
микробиологическая чистота.**

2.1.3. Химические (физические).

2.1.4. Биологические.

2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой лекарственной продукции:

2.2.1. Стерильная продукция:

2.2.1.2. Подвергаемая финишной стерилизации.

2.2.2. Нестерильная продукция.

3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).

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 передача произведенных фармацевтических субстанций.

**г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул.
Новохохловская, д. 25, стр. 2:**

**Производство лекарственных средств для медицинского применения
и 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):**

1.1.1.2. Жидкие лекарственные формы малого объема:

**капли, концентрат,
раствор, растворитель.**

1.1.1.3. Лиофилизаты:

лиофилизат.

**1.1.2. Подвергаемая финишной стерилизации (операции обработки
для следующих лекарственных форм):**

1.1.2.2. Жидкие лекарственные формы малого объема:

**капли, концентрат,
раствор, растворитель.**

1.2. Нестерильная продукция:

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

1.2.1.1. Капсулы в твердой оболочке:

капсулы.

1.2.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения:

раствор.

1.2.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения:

**капли,
раствор.**

1.2.1.8. Прочие твердые лекарственные формы:

пленки.

1.2.1.13. Таблетки:

таблетки.

1.2.1.14. Трансдермальные пластыри:

пластырь.

1.3. Биологическая лекарственная продукция:

1.3.1. Биологическая лекарственная продукция:

1.3.1.5. Биотехнологическая продукция:

**прочая биотехнологическая
продукция:**

лиофилизат, раствор.

**1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов
(тканей) человека:**

органопрепараты:

раствор, таблетки, лиофилизат;

препараты, получаемые из животного сырья:

**капли, капсулы, лиофилизат,
раствор, таблетки.**

1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:

1.4.1. Производство:

1.4.1.1. Растительная продукция:

капли, капсулы, раствор, таблетки.

1.4.1.3. Прочая продукция:

гормоны:

концентрат, лиофилизат, раствор;

препараты, содержащие сильнодействующие вещества:

**капли, капсулы,
раствор, таблетки;**

наркотические лекарственные средства:

**капли, капсулы, лиофилизат, пленки,
пластырь, таблетки, раствор;**

психотропные лекарственные средства:

таблетки, раствор;

прочие группы лекарственных препаратов:

**капли, капсулы, концентрат,
лиофилизат, пластырь, пленки, раствор, растворитель, таблетки.**

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

1.4.2.1. Фильтрация.

1.4.2.3. Стерилизация паром.

1.5. Упаковка:

1.5.1. Первичная упаковка:

1.5.1.1. Капсулы в твердой оболочке:

капсулы.

1.5.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения:

раствор.

1.5.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения:
капли,
раствор.

1.5.1.8. Прочие твердые лекарственные формы:
пленки.

1.5.1.13. Таблетки:
таблетки.

1.5.1.14. Трансдермальные пластыри:
пластырь.

1.5.2. Вторичная упаковка.

1.7. Хранение и реализация лекарственных средств:

1.7.1. Хранение произведенных лекарственных средств.

1.7.2. Реализация и передача произведенных лекарственных средств.

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

1.8.1. Сериализация.

1.8.2. Агрегация.

2. Импорт лекарственной продукции.

2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу):

2.3.1. Площадка физического импорта (ввоза).

2.3.3. Прочее:

импорт готовых неупакованных лекарственных форм.

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

2.4.1. Сериализация.

2.4.2. Агрегация.

3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).

3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:

3.5.1. Стадии физической обработки:

сушка, фильтрация, смешивание

(источник 3.1, 3.2.1), разделение (источник 3.2.1).

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 передача произведенных фармацевтических субстанций.