



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**  
(Минздрав России)

**П Р И К А З**

31 июля 2015 г.

№ 512

Москва

**Об аттестации  
уполномоченных лиц производителей лекарственных средств  
для медицинского применения**

В соответствии с частью 7 статьи 45 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; № 31, ст. 4161; № 42, ст. 5293; № 49, ст. 6409; 2011, № 50, ст. 7351; 2012, № 26; ст. 3446; № 53, ст. 7587; 2013, № 27, ст. 3477; № 48, ст. 6165; 2014, № 11, ст. 1098; № 43, ст. 5797, № 52, ст. 7540; 2015, № 10, ст. 1404) и Порядком аттестации уполномоченного лица производителя лекарственных средств для медицинского применения, утвержденным приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 ноября 2013 г. № 811н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 16 декабря 2013 г., регистрационный № 30602), 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, согласно приложению.

2. Департаменту государственного регулирования обращения лекарственных средств (А.Г. Цындымеев) разместить сведения о лицах, аттестованных в качестве уполномоченных лиц производителей лекарственных средств для медицинского применения, с соблюдением ограничений, установленных Федеральным законом от 27 июля 2006 г. № 152-ФЗ «О персональных данных» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2006, № 31, ст. 3451; 2009, № 48, ст. 5716; № 52, ст. 6439; 2010, № 27, ст. 3407; № 31, ст. 4173, 4196; № 49, ст. 6409; 2011, № 23, ст. 3263; № 31, ст. 4701; 2013, № 14, ст. 1651; № 30, ст. 4038; № 51, ст. 6683; 2014, № 23, ст. 2927; № 30, ст. 4217).

Министр

В.И. Скворцова

Приложение  
к приказу Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от «31» Июля 2015 г. № 512

**Список лиц,  
аттестованных в качестве уполномоченных лиц  
производителей лекарственных средств для медицинского применения**

№ п/п	Фамилия, имя, отчество аттестованного лица	Место нахождения, наименование производителя лекарственных средств для медицинского применения и должность лица на момент подачи (направления) заявления о прохождении аттестации
1.	Аринбасаров Михаил Утевлевич	Закрытое акционерное общество «БИОЛОГИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ И СИСТЕМЫ», 123007, Российская Федерация, г. Москва, Хорошевское шоссе, дом 35, корп. 3, Заместитель Генерального директора по качеству
2.	Баранчук Юлия Олеговна	Государственное бюджетное учреждение здравоохранения Республики Крым «Центр крови», 295017, Российская Федерация, Республика Крым, г. Симферополь, улица Киевская, дом 37/2 заведующий отделом контроля качества, биолог
3.	Зверев Роман Сергеевич	Общество с ограниченной ответственностью «НИИ Митоинженерии МГУ», 119992, Российская Федерация, г. Москва, Ленинские горы, владение 1, строение 75В, начальник отдела обеспечения качества
4.	Муслимова Ирина Юрьевна	Государственное бюджетное учреждение здравоохранения «Челябинская областная станция переливания крови», 454076, Российская Федерация, г. Челябинск, улица Воровского, дом 68, заведующая отделом – провизор отдела обеспечения качества
5.	Огорельцева Татьяна Федоровна	Федеральное государственное бюджетное учреждение «Российский медицинский научно-производственный центр «Росплазма» Федерального медико-биологического агентства», 610002, Российская Федерация, г. Киров, улица Ленина, дом 104 заместитель начальника отдела контроля качества
6.	Сатвалдиева Гульмира Тасбулатовна	Филиал Открытого акционерного общества «Волгоградский кислородный завод», 416109, Российская Федерация, г. Астрахань, Наримановский район, п. Трусово, ул. Школьная, дом 7ф, заместитель начальника производства
7.	Черепанова Елена Юрьевна	Общество с ограниченной ответственностью «Комплект Сервис», 634003, Российская Федерация, Томская область, г. Томск, Мариинский переулок, дом 4/1, начальник отдела качества