



Выписка

из реестра лицензий по состоянию на 16:58 «02» Июнь 2021 г.

1. Статус лицензии: Действующая

2. Регистрационный номер лицензии: 00074-ЛС

3. Дата предоставления лицензии: 01.06.2021

4. Полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе фирменное наименование, и организационно-правовая форма юридического лица, адрес его места нахождения, государственный регистрационный номер записи о создании юридического лица:

Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственное предприятие "БИОНОКС", ООО НПП "БИОНОКС", 111141, г. Москва, ул. 1-я Владимирская, д. 34, к. 1, пом. VI, комн. 1-16, 1027700492820

(заполняется в случае, если лицензиатом является юридическое лицо)

5. Наименование иностранного юридического лица, наименование филиала иностранного юридического лица, аккредитованного в соответствии с Федеральным законом «Об иностранных инвестициях в Российской Федерации», номер записи аккредитации филиала иностранного юридического лица:

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

6. Фамилия, имя и (в случае, если имеется) отчество индивидуального предпринимателя, наименование и реквизиты документа, удостоверяющего его личность, адрес его места жительства, государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации индивидуального предпринимателя:

(заполняется в случае, если лицензиатом является индивидуальный предприниматель)

7. Идентификационный номер налогоплательщика: 7720110521

8. Адреса мест осуществления лицензируемого вида деятельности:

8.1 Московская обл., г.о. Балашиха, д. Черное, ул. Агрогородок, влд. 62

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

Лицензирование производства лекарственных средств для медицинского применения

9.1 Московская обл., г.о. Балашиха, д. Черное, ул. Агрогородок, влд. 62

9.1.1 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:

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

1.2.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения: спрей назальный.

1.2.1.12. Свечи (суппозитории): суппозитории ректальные.

1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).

1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:

1.4.1. Производство:

1.4.1.3. Прочая продукция:

прочая группа лекарственных препаратов: спрей назальный, суппозитории ректальные.

1.5. Упаковка.

1.5.1. Первичная упаковка:

1.5.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения: спрей назальный.

1.5.1.12. Свечи (суппозитории): суппозитории ректальные.

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.

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

1.8.1. Сериализация.

1.8.2. Агрегация.

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).

3.1.4. Прочее: лиофильная сушка.

3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:

3.5.1. Стадии физической обработки: фильтрация, замораживание (источник 3.1).

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.

10. Номер и дата приказа (распоряжения) лицензирующего органа о предоставлении или переоформлении лицензии: Приказ о переоформлении лицензии № 2008 от 01.06.2021

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: E1036E1B07E00181EB11E35BF9634A3A
Кому выдан: Ермолаева Варвара Константиновна
Действителен: с 21-01-2021 по 21-01-2022