Проект

**ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2020 г. № \_\_\_

МОСКВА

О внесении изменений

в Положение о лицензировании производства лекарственных средств

Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в Положение о лицензировании производства лекарственных средств, утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2012 г. № 686 «Об утверждении Положения о лицензировании производства лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 29, ст. 4116; 2013, № 16, ст. 1970; 2018, № 26, ст. 3864; 2019, № 10, ст. 983).

2. Положения, установленные пунктом 2, за исключением абзацев одиннадцатого и двенадцатого указанного пункта, пунктом 5, за исключением абзацев четвертого, пятого, двенадцатого, тринадцатого, четырнадцатого и шестнадцатого указанного пункта, абзацем вторым пункта 8, абзацем вторым пункта 9 и абзацем вторым пункта 10 изменений, утверждаемых настоящим постановлением, подлежат применению с 1 июля 2020 года.

3. Положения, установленные абзацами одиннадцатым и двенадцатым пункта 2, абзацами четвертым, пятым, двенадцатым, тринадцатым, четырнадцатым и шестнадцатым пункта 5 изменений, утверждаемых настоящим постановлением, подлежат применению с 1 октября 2020 года.

4. Положения, установленные пунктами 3, 4, 6, 7, абзацем третьим и четвертым пункта 8, абзацем третьим и четвертым пункта 9 и абзацем третьим и четвертым пункта 10 изменений, утверждаемых настоящим постановлением, подлежат применению с 29 декабря 2020 года.

5. Положения, установленные пунктом 11 изменений, утверждаемых настоящим постановлением, подлежат применению к правоотношениям по выдаче лицензий, заявления о предоставлении которых представлены в лицензирующий орган после вступления в силу настоящего постановления.

6. Установить, что, лица, имеющие на день официального опубликования настоящего постановления лицензию на осуществление производства лекарственных средств, вправе переоформить лицензию на осуществление производства лекарственных средств с учетом положений, установленных пунктом 11 настоящего постановления.

7. Настоящее постановление вступает в силу с даты его официального опубликования.

Председатель Правительства

Российской Федерации М. Мишустин

Проект

Утверждены

постановлением Правительства

Российской Федерации

от 2020 г. №

ИЗМЕНЕНИЯ,

которые вносятся в Положение о лицензировании производства лекарственных средств

1. Пункт 3:

а) после слов «лекарственных средств» дополнить словами
«для ветеринарного применения»;

б) дополнить абзацем вторым следующего содержания:

«Деятельность по производству лекарственных средств для медицинского применения включает в себя работы по перечню согласно приложению с указанием лекарственных форм лекарственных препаратов, в соответствии с перечнем наименований лекарственных форм, утвержденным уполномоченным органом
и (или) видов фармацевтических субстанций».

2. В пункте 4:

а) в подпункте «б» слова «правилам организации производства и контроля качества лекарственных средств» заменить словами «для ветеринарного применения правилам надлежащей производственной практики»;

б) дополнить подпунктом «б(1)» следующего содержания:

«б(1) соответствие производства лекарственных средств для медицинского применения правилам надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза;»;

в) в подпункте «г»:

абзац первый изложить в следующей редакции:

«г) наличие в соответствии со статьей 45 Федерального закона
«Об обращении лекарственных средств» уполномоченного лица производителя лекарственных средств для ветеринарного применения, которое при вводе лекарственных средств для ветеринарного применения в гражданский оборот осуществляет подтверждение соответствия лекарственных средств
для ветеринарного применения требованиям, установленным
при их государственной регистрации, и гарантирует, что лекарственные средства для ветеринарного применения произведены в соответствии с правилами надлежащей производственной практики, а также которое:»;

абзацы второй и третий изложить в следующей редакции:

«имеет образование и стаж работы, соответствующие требованиям, установленным статьей 45 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств»;

при производстве лекарственных средств для ветеринарного применения аттестовано в порядке, установленном Министерством сельского хозяйства Российской Федерации;»;

г) дополнить подпунктом «г(1)» следующего содержания:

«г(1) наличие уполномоченного лица производителя лекарственных средств для медицинского применения, являющегося его работником, которое при вводе лекарственных средств в гражданский оборот осуществляет подтверждение соответствия лекарственных средств требованиям, установленным
при их государственной регистрации, и гарантирует, что лекарственные средства произведены в соответствии с требованиями Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, а также которое аттестовано и включено в реестр уполномоченных лиц производителей лекарственных средств Евразийского экономического союза в соответствии
с правом Евразийского экономического союза;»;

д) в подпункте «д» слова «и маркировку» заменить словами «, маркировку
и контроль качества».

3. Пункт 4(1) изложить в следующей редакции:

«4(1) Лицензионными требованиями, предъявляемыми к соискателю лицензии при намерении осуществлять производство фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), наряду с лицензионными требованиями, указанными в пункте 4 настоящего Положения, являются:

а) оснащение емкостей для приемки этилового спирта автоматическими средствами измерения и учета концентрации и объема безводного спирта
в этиловом спирте, объема этилового спирта;

программно-аппаратные средства должны обеспечивать прием и передачу информации о концентрации и об объеме безводного спирта в этиловом спирте, используемом для производства фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), объеме этого этилового спирта, полученной с использованием автоматических средств измерения и учета концентрации и объема безводного спирта в этиловом спирте, объема этилового спирта;

оснащение основного технологического оборудования автоматическими средствами измерения и учета концентрации и объема безводного спирта
в фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), объема фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола);

программно-аппаратные средства должны обеспечивать прием и передачу информации, полученной с использованием автоматических средств измерения
и учета концентрации и объема безводного спирта в фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), объема фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), об объеме ее производства, поставки и (или) использования для собственных нужд;

б) наличие на праве собственности, хозяйственного ведения
или оперативного управления основного технологического оборудования
для производства этилового спирта, зарегистрированного в соответствии со статьей 14.1 Федерального закона от 22 ноября 1995 г. № 171-ФЗ «О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной
и спиртосодержащей продукции и об ограничениях потребления (распития) алкогольной продукции;

емкости для приемки этилового спирта для производства фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) должны быть соединены коммуникациями, отвечающими требованиям, установленным федеральным органом исполнительной власти, уполномоченным по контролю и надзору в области производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции с основным технологическим оборудованием для производства спирта этилового (этанола)».

4. Пункт 4(2) изложить в следующей редакции:

«4(2). Лицензионными требованиями, предъявляемыми к соискателю лицензии при намерении осуществлять производство спиртосодержащих лекарственных препаратов, а также по производству других лекарственных средств
с использованием фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) наряду с лицензионными требованиями, указанными в пункте 4 настоящего Положения, являются:

а) оснащение емкостей для приемки фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) автоматическими средствами измерения и учета концентрации и объема безводного спирта в фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), объема фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола);

программно-аппаратные средства для производства спиртосодержащих лекарственных препаратов, а также в процессе производства других лекарственных средств, должны обеспечивать прием и передачу информации, полученной
с использованием автоматических средств измерения и учета концентрации
и объема безводного спирта в фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), объема фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола),
об объеме ее закупки;

б) оснащение оборудования для учета объема оборота и использования фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) для производства спиртосодержащих лекарственных препаратов, а также в процессе производства других лекарственных средств с использованием фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) техническими средствами фиксации и передачи информации об объеме производства и оборота спиртосодержащей продукции
в единую государственную автоматизированную информационную систему учета объема производства и оборота этилового спирта, алкогольной
и спиртосодержащей продукции (далее – единая государственная автоматизированная информационная система);

программно-аппаратные средства для производства спиртосодержащих лекарственных препаратов, а также в процессе производства других лекарственных средств, должны обеспечивать прием и передачу информации об объеме использования фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), а также информации об объеме производства и (или) оборота (за исключением розничной продажи) спиртосодержащих лекарственных препаратов, полученной
с применением технических средств фиксации и передачи информации об объеме производства и оборота спиртосодержащей продукции, в единую государственную автоматизированную информационную систему.

Требования подпункта «б» настоящего пункта не распространяются
на соискателей лицензии, при намерении осуществлять производство спиртосодержащих лекарственных препаратов, включенных в перечень спиртосодержащих лекарственных препаратов, утвержденный Правительством Российской Федерации в соответствии с абзацем третьим пункта 4 статьи 1 Федерального закона от 22 ноября 1995 г. № 171-ФЗ «О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной
и спиртосодержащей продукции и об ограничении потребления (распития) алкогольной продукции».

5. В пункте 5:

а) подпункт «в» изложить в следующей редакции:

«в) в отношении производства лекарственных средств для ветеринарного применения соблюдение в соответствии со статьей 45 Федерального закона
«Об обращении лекарственных средств» правил надлежащей производственной практики;»;

б) дополнить подпунктом «в(1)» следующего содержания:

«в(1) в отношении производства лекарственных средств для медицинского применения соблюдение правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза;»;

в) в подпункте «г»:

абзац первый изложить в следующей редакции:

«г) наличие в соответствии со статьей 45 Федерального закона
«Об обращении лекарственных средств» уполномоченного лица производителя лекарственных средств для ветеринарного применения, которое при вводе лекарственных средств для ветеринарного применения в гражданский оборот осуществляет подтверждение соответствия лекарственных средств
для ветеринарного применения требованиям, установленным
при их государственной регистрации, и гарантирует, что лекарственные средства для ветеринарного применения произведены в соответствии с правилами надлежащей производственной практики, а также которое:»;

абзацы второй и третий изложить в следующей редакции:

«имеет образование и стаж работы, соответствующие требованиям, установленным статьей 45 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств»;

при производстве лекарственных средств для ветеринарного применения аттестовано в порядке, установленном Министерством сельского хозяйства Российской Федерации;»;

г) дополнить подпунктом «г(1)» следующего содержания:

«г(1) наличие уполномоченного производителя лекарственных средств
для медицинского применения, являющееся его работником, которое при вводе лекарственных средств в гражданский оборот осуществляет подтверждение соответствия лекарственных средств требованиям, установленным
при их государственной регистрации, и гарантирует, что лекарственные средства произведены в соответствии с требованиями Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, а также которое аттестовано и включено в реестр уполномоченных лиц производителей лекарственных средств Евразийского экономического союза в порядке, установленном Евразийской экономической комиссией.

При смене уполномоченного лица производителя лекарственных средств лицензиат обязан в течение 10 рабочих дней уведомить лицензирующий орган
о фамилии, имени и отчестве нового уполномоченного лица, дате его назначения,
а также представить копии документов, подтверждающих наличие, соответствующие лицензионным требованиям образование, квалификацию и стаж работы нового уполномоченного лица;»;

д) в подпункте «д» слова «и маркировку» заменить словами «, маркировку
и контроль качества»;

е) в подпункте «е» слова «и лекарственных средств с нарушением правил организации производства и контроля качества лекарственных средств» заменить словами «, лекарственных средств для ветеринарного применения с нарушением правил надлежащей производственной практики, лекарственных средств
для медицинского применения с нарушением правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза;»;

ж) подпункт «к» исключить;

з) в подпункте «л» перед словами «повышение квалификации» дополнить словами «в отношении производства лекарственных средств для ветеринарного применения»;

и) дополнить подпунктом «л(1)» следующего содержания:

«л(1) в отношении производства лекарственных средств для медицинского применения повышение квалификации лиц, указанных в подпунктах «г(1)»
и «д» настоящего пункта, предусматривающего обучение по Правилам надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза,
не реже 1 раза в 5 лет.».

6. В пункте 5(1):

а) подпункт «а» изложить в следующей редакции:

«а) оснащение емкостей для приемки этилового спирта у организаций, использующих этиловый спирт для производства фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), автоматическими средствами измерения и учета концентрации и объема безводного спирта в этиловом спирте, объема этилового спирта;

программно-аппаратные средства организаций, использующих этиловый спирт для производства фармацевтической субстанции спирта этилового (этанол), должны обеспечивать прием и передачу информации о концентрации и об объеме безводного спирта в этиловом спирте, объеме этилового спирта, полученной
с использованием автоматических средств измерения и учета концентрации
и объема безводного спирта в этиловом спирте, объема этилового спирта;

оснащение основного технологического оборудования организаций, осуществляющих производство фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), автоматическими средствами измерения и учета концентрации и объема безводного спирта в фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), объема фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола);

программно-аппаратные средства организаций, осуществляющих производство фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), должны обеспечивать прием и передачу информации, полученной с использованием автоматических средств измерения и учета концентрации и объема безводного спирта в фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), объема фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), об объеме
ее производства, поставки и (или) использования для собственных нужд.»;

б) подпункт «б» изложить в следующей редакции:

«б) наличие на праве собственности, хозяйственного ведения
или оперативного управление основного технологического оборудования
для производства этилового спирта, зарегистрированного в соответствии со статьей 14.1 Федерального закона от 22 ноября 1995 г. № 171-ФЗ «О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной
и спиртосодержащей продукции и об ограничениях потребления (распития) алкогольной продукции»;

емкости для приемки этилового спирта для производства фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) должны быть соединены
с коммуникациями, отвечающими требованиям, установленным федеральным органом исполнительной власти, уполномоченным по контролю и надзору
в области производства и оборота этилового спирта, алкогольной
и спиртосодержащей продукции с основным технологическим оборудованием
для производства спирта этилового (этанола)»;»;

в) дополнить подпунктами «в»-«к» следующего содержания:

«в) соблюдение лицензиатом требований статьи 45 Федерального закона
«Об обращении лекарственных средств» по производству фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) методом разведения водой очищенной ректификованного этилового спирта из пищевого сырья, произведенного
на основании лицензии на производство этилового спирта для производства фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) в соответствии
с требованиями Федерального закона от 22 ноября 1995 г. № 171-ФЗ
«О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции и об ограничениях потребления (распития) алкогольной продукции» и по месту осуществления производства фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола);

г) соблюдение лицензиатом требований о запрете производства спиртосодержащих лекарственных препаратов по месту осуществления производства фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола);

д) соблюдение лицензиатом требований статьи 45 Федерального закона
«Об обращении лекарственных средств» о запрете производства фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) на основном технологическом оборудовании для производства этилового спирта, указанном в пункте 1.1 статьи 14.1 Федерального закона от 22 ноября 1995 г. № 171-ФЗ «О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной
и спиртосодержащей продукции и об ограничениях потребления (распития) алкогольной продукции»;

е) соблюдение лицензиатом требований статьи 45 Федерального закона
«Об обращении лекарственных средств» о запрете реализации (передачи
в установленном законодательством Российской Федерации порядке) фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) организациям оптовой торговли лекарственными средствами;

ж) соблюдение лицензиатом требований статьи 45 Федерального закона
«Об обращении лекарственных средств» об осуществлении перевозки фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) с соблюдением требований, установленных статьей 9 Федерального закона от 22 ноября 1995 г.
№ 171-ФЗ «О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции и об ограничениях потребления (распития) алкогольной продукции»;

з) соблюдение лицензиатом требований о реализации (передачи
в установленном законодательством Российской Федерации порядке) фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) производителям лекарственных средств для производства лекарственных средств в емкостях объемом не более 1 литра и (или) не менее 1000 литров, а организациям, указанным в пунктах 3 - 5 части 8 статьи 45 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств», в таре объемом не более 1 литра;

и) соблюдение лицензиатом требований о запрете реализации (передачи
в установленном законодательством Российской Федерации порядке) фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) организациям
и индивидуальным предпринимателям, осуществляющим разведение, выращивание и содержание животных;

к) соблюдение лицензиатом требований о запрете производства фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) при прекращении
или аннулировании действия лицензии на производство этилового спирта
для производства фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола).».

7. Пункт 5(2) изложить в следующей редакции:

«5(2) Лицензионными требованиями, предъявляемыми к лицензиату
при осуществлении производства спиртосодержащих лекарственных препаратов,
исходя из объема потребительской тары (упаковки) и (или) стоимости
и (или) функционального назначения спиртосодержащих лекарственных препаратов, а также производства других лекарственных средств с использованием фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), наряду
с лицензионными требованиями, указанными в пункте 5 настоящего Положения, являются:

а) оснащение емкостей для приемки фармацевтической субстанции спирта этилового (этанол) автоматическими средствами измерения и учета концентрации
и объема безводного спирта в фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), объема фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола);

программно-аппаратные средства организаций, использующих фармацевтическую субстанцию спирта этилового (этанола) для производства спиртосодержащих лекарственных препаратов, а также в процессе производства других лекарственных средств, должны обеспечивать прием и передачу информации, полученной с использованием автоматических средств измерения
и учета концентрации и объема безводного спирта в фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), объема фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), об объеме ее закупки;

б) оснащение оборудования для учета объема оборота и использования фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) для производства спиртосодержащих лекарственных препаратов, а также в процессе производства других лекарственных средств с использованием фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) техническими средствами фиксации и передачи информации об объеме производства и оборота спиртосодержащей продукции
в единую государственную автоматизированную информационную систему;

программно-аппаратные средства организаций, использующих фармацевтическую субстанцию спирта этилового (этанола) для производства спиртосодержащих лекарственных препаратов, а также в процессе производства других лекарственных средств, должны обеспечивать прием и передачу информации об объеме использования фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола), а также информации об объеме производства и (или) оборота (за исключением розничной продажи) спиртосодержащих лекарственных препаратов, полученной с применением технических средств фиксации и передачи информации об объеме производства и оборота спиртосодержащей продукции,
в единую государственную автоматизированную информационную систему;

в) представление деклараций об объеме производства, и (или) оборота
(за исключением розничной продажи) спиртосодержащих лекарственных препаратов при производстве и (или) обороте спиртосодержащих лекарственных препаратов в объеме, превышающем 200 декалитров в год;

Требования подпунктов «б» и «в» настоящего пункта не распространяются
на лицензиатов, осуществляющих производство спиртосодержащих лекарственных препаратов, включенных в перечень спиртосодержащих лекарственных препаратов, утвержденный Правительством Российской Федерации в соответствии с абзацем третьим пункта 4 статьи 1 Федерального закона от 22 ноября 1995 г.
№ 171-ФЗ «О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции и об ограничении потребления (распития) алкогольной продукции»;

г) соблюдение лицензиатом требований статьи 45 Федерального закона
«Об обращении лекарственных средств» об использовании только фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) при производстве лекарственных средств в качестве действующего и (или) вспомогательного вещества, а также в иных технологических целях;

д) соблюдение лицензиатом требований статьи 45 Федерального закона
«Об обращении лекарственных средств» о запрете производства спиртосодержащих лекарственных препаратов по месту осуществления производства фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола)
и (или) по месту осуществления производства этилового спирта;

е) соблюдение лицензиатом требований статьи 45 Федерального закона
«Об обращении лекарственных средств» о запрете производства спиртосодержащих лекарственных препаратов на основном технологическом оборудовании для производства этилового спирта, указанном в пункте 1.1 статьи 14.1 Федерального закона от 22 ноября 1995 г. № 171-ФЗ «О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной
и спиртосодержащей продукции и об ограничениях потребления (распития) алкогольной продукции»;

ж) соблюдение лицензиатом требований статьи 45 Федерального закона
«Об обращении лекарственных средств» об осуществлении перевозки фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) с соблюдением требований, установленных статьей 9 Федерального закона от 22 ноября 1995 г.
№ 171-ФЗ «О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции и об ограничениях потребления (распития) алкогольной продукции».».

8. В пункте 7:

а) в абзаце третьем после слов «подтверждающих» дополнить словами «наличие, в том числе», слова «и маркировку» заменить словами
«, маркировку и контроль качества»;

б) дополнить абзацем следующего содержания:

«при намерении осуществлять производство фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) – копии документов, подтверждающих наличие
на праве собственности, хозяйственного ведения или оперативного управления основного технологического оборудования для производства этилового спирта, зарегистрированного в соответствии со статьей 14.1 Федерального закона
от 22 ноября 1995 г. № 171-ФЗ «О государственном регулировании производства
и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции
и об ограничениях потребления (распития) алкогольной продукции». Сведения
о регистрации указанного оборудования представляются федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по контролю и надзору
в области производства и оборота этилового спирта, алкогольной
и спиртосодержащей продукции, на основании межведомственного запроса лицензирующих органов.».

9. В пункте 8:

а) в подпункте «г» слова «за производство и маркировку» заменить словами «за производство, маркировку и контроль качества»;

б) дополнить подпунктом «д» следующего содержания:

«д) при намерении осуществлять производство фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) по указанному новому адресу – копии документов, подтверждающих наличие на праве собственности, хозяйственного ведения или оперативного управления основного технологического оборудования
для производства этилового спирта, зарегистрированного в соответствии со статьей 14.1 Федерального закона от 22 ноября 1995 г. № 171-ФЗ «О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной
и спиртосодержащей продукции и об ограничениях потребления (распития) алкогольной продукции». Сведения о регистрации указанного оборудования представляются федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по контролю и надзору в области производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции, на основании межведомственного запроса лицензирующих органов.».

10. В пункте 9:

а) в подпункте «в» слова «за производство и маркировку» заменить словами «за производство, маркировку и контроль качества»;

б) дополнить подпунктом «г» следующего содержания:

«г) при намерении осуществлять производство фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола) – копии документов, подтверждающих наличие на праве собственности, хозяйственного ведения или оперативного управления основного технологического оборудования для производства этилового спирта, зарегистрированного в соответствии со статьей 14.1 Федерального закона
от 22 ноября 1995 г. № 171-ФЗ «О государственном регулировании производства
и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции
и об ограничениях потребления (распития) алкогольной продукции». Сведения
о регистрации указанного оборудования представляются федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по контролю и надзору
в области производства и оборота этилового спирта, алкогольной
и спиртосодержащей продукции, на основании межведомственного запроса лицензирующих органов.».

11. В приложении к указанному Положению:

а) раздел I изложить в следующей редакции:

«В сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения

лекарственные средства для медицинского применения;

лекарственные препараты для клинических исследований (испытаний)

Уполномоченное(-ые) лицо(-а) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (указывается (-ются) Фамилия (-и) Имя (-ена) Отчество (-а))

1. **Производственные операции – лекарственная продукция\*.**
	1. Стерильная продукция:
		1. Производимая асептическим путем (операции обработки
		для следующих лекарственных форм):
			1. Жидкие лекарственные формы большого объёма.
			2. Жидкие лекарственные формы малого объёма.
			3. Лиофилизаты.
			4. Твёрдые лекарственные формы и имплантаты.
			5. Мягкие лекарственные формы.
			6. Прочая продукция.
		2. Подвергаемая финишной стерилизации (операции обработки
		для следующих лекарственных форм):
			1. Жидкие лекарственные формы большого объёма.
			2. Жидкие лекарственные формы малого объема.
			3. Твердые лекарственные формы и имплантаты.
			4. Мягкие лекарственные формы.
			5. Прочая продукция, лекарственные формы.
		3. Выпускающий контроль (сертификация серий).
	2. Нестерильная продукция:
		1. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм):
			1. Капсулы в твёрдой оболочке.
			2. Капсулы в мягкой оболочке.
			3. Жевательные лекарственные формы.
			4. Импрегнированные лекарственные формы.
			5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения.
			6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения.
			7. Медицинские газы.
			8. Прочие твёрдые лекарственные формы.
			9. Препараты, находящиеся под давлением.
			10. Радионуклидные генераторы.
			11. Мягкие лекарственные формы.
			12. Свечи (суппозитории).
			13. Таблетки.
			14. Трансдермальные пластыри.
			15. Прочая продукция, лекарственные формы.
		2. Выпускающий контроль (сертификация серий).
	3. Биологическая лекарственная продукция:
		1. Биологическая лекарственная продукция1:
			1. Продукты крови.
			2. Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция.
			3. Продукты на основе соматических клеток.
			4. Генотерапевтическая продукция.
			5. Биотехнологическая продукция.
			6. Продукты, экстрагированные из животных источников
			или органов (тканей) человека.
			7. Продукты тканевой инженерии.
			8. Прочая биологическая продукция.
		2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (перечень видов продукции):
			1. Продукты крови.
			2. Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция.
			3. Продукты на основе соматических клеток.
			4. Генотерапевтическая продукция.
			5. Биотехнологическая продукция.
			6. Продукты, экстрагированные из животных источников
			или органов (тканей) человека.
			7. Продукты тканевой инженерии.
			8. Прочая биологическая продукция.
	4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:
		1. Производство2:
			1. Растительная продукция.
			2. Гомеопатическая продукция.
			3. Прочая продукция.
		2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции:
			1. Фильтрация.
			2. Сухожаровая стерилизация.
			3. Стерилизация паром.
			4. Химическая стерилизация.
			5. Стерилизация гамма-излучением.
			6. Стерилизация электронным излучением.
		3. Прочее.
	5. Упаковка:
		1. Первичная упаковка:
			1. Капсулы в твёрдой оболочке.
			2. Капсулы в мягкой оболочке.
			3. Жевательные лекарственные формы.
			4. Импрегнированные лекарственные формы.
			5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения.
			6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения.
			7. Медицинские газы.
			8. Прочие твёрдые лекарственные формы.
			9. Препараты, находящиеся под давлением.
			10. Радионуклидные генераторы.
			11. Мягкие лекарственные формы.
			12. Свечи (суппозитории).
			13. Таблетки.
			14. Трансдермальные пластыри.
			15. Прочая продукция.
		2. Вторичная упаковка.
	6. Испытания контроля качества:
		1. Микробиологические: стерильность.
		2. Микробиологические: микробиологическая чистота.
		3. Химические (физические).
		4. Биологические.
	7. Хранение и реализация лекарственных средств:
		1. Хранение произведенных лекарственных средств.
		2. Реализацияи (или) передача произведенных лекарственных средств.
	8. Маркировка лекарственных средств, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации:
		1. Стерилизация.
		2. Агрегация.

1в категории 1.3.1. «Биологическая лекарственная продукция»
в соответствующем подразделе обязательно указываются следующие группы препаратов: аллергены, аллергоиды, анатоксины, вакцины, гаммаглобулины, иммуноглобулины, иммуномодуляторы, моноклональные антитела, сыворотки, токсины, цитокины, препараты, получаемые из животного сырья, инсулины, органопрепараты, бактериофаги, вакцины, иммуноглобулиновые комплексные препараты, пробиотики, прочая биотехнологическая продукция.

2в категории 1.4.1. «Производство» в подразделе 1.4.1.3 обязательно указываются следующие группы препаратов: радиофармацевтические лекарственные средства, цитостатики, цитотоксики, гормоны, антибиотики бета-лактамного ряда, препараты, содержащие сильнодействующие вещества, наркотические лекарственные средства, психотропные лекарственные средства.

1. **Импорт лекарственной продукции\*.**
	1. Испытания контроля качества импортируемой лекарственной продукции1:
		1. Микробиологические: стерильность.
		2. Микробиологические: микробиологическая чистота.
		3. Химические (физические).
		4. Биологические.
	2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой лекарственной продукции2:
		1. Стерильная продукция:
			1. Производимая асептическим путем.
			2. Подвергаемая финишной стерилизации.
		2. Нестерильная продукция.
		3. Биологическая лекарственная продукция:
			1. Продукты крови.
			2. Иммунологическая (иммунобиологическая) продукция.
			3. Продукты на основе соматических клеток.
			4. Генотерапевтическая продукция.
			5. Биотехнологическая продукция.
			6. Продукты, экстрагированные из животных источников
			или органов (тканей) человека.
			7. Продукты тканевой инженерии.
			8. Прочая биологическая продукция.
	3. Прочая деятельность по импорту (ввозу)3:
		1. Площадка физического импорта (ввоза).
		2. Импорт промежуточного продукта, подвергающегося дальнейшей обработке.
		3. Прочее.

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

2.4.1. Стерилизация.

2.4.2. Агрегация.

Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения лицензии (указать при необходимости)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

1в категории 2.1. «Испытания контроля качества импортируемой лекарственной продукции» указывается соответствующий подраздел в случае осуществления соответствующего испытания контроля качества
на производственном объекте в отношении импортируемых лекарственных средств;

2 в категории 2.2. «Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой лекарственной продукции» указывается в случае осуществления подтверждения соответствия уполномоченным лицом производителя
в отношении импортируемых лекарственных средств;

3 в категории 2.3. «Прочая деятельность по импорту (ввозу)» подраздел 2.3.1. указывается только в случае хранения импортируемых лекарственных средств, ожидающих подтверждения соответствия уполномоченным лицом производителя.

1. **Производственные операции – фармацевтические субстанции\*.**

Фармацевтическая (-ие) субстанция (-ии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(указать).

* 1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза:
		1. Производство промежуточных продуктов фармацевтической субстанции.
		2. Производство неочищенной (необработанной) фармацевтической субстанции.
		3. Завершающие стадии производственного процесса (например: очистка, обработка физическими методами).
		4. Прочее.
	2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения
	из природных источников:
		1. Выделение фармацевтических субстанций из источников растительного происхождения.
		2. Выделение фармацевтических субстанций из источников животного происхождения.
		3. Выделение фармацевтических субстанций из источников из органов (тканей) человека.
		4. Выделение фармацевтических субстанций из источников минерального происхождения.
		5. Модификация выделенной фармацевтической субстанции (указывается источник 3.2.1, 3.2.2, 3.2.3, 3.2.4).
		6. Очистка выделенной фармацевтической субстанции (указывается источник 3.2.1, 3.2.2, 3.2.3, 3.2.4).
		7. Прочее.
	3. Производство фармацевтических субстанций с использованием биологических процессов:
		1. Ферментация (брожение).
		2. Производство с использованием клеточных культур (указывается
		тип используемых клеток).
		3. Выделение (Очистка).
		4. Модификация.
		5. Прочее.

3.3(1). Производство фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола):

3.3(1).1. Производство методом разведения водой очищенной ректификованного этилового спирта из пищевого сырья, произведенного по месту осуществления производства фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола).

* 1. Производство стерильных фармацевтических субстанций (разделы 3.1, 3.2, 3.3 должны заполняться по мере их применимости):
		1. Производимые в асептических условиях.
		2. Подвергаемые финишной стерилизации.
	2. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:
		1. Стадии физической обработки (указывается вид обработки, например: сушка, измельчение, просеивание).
		2. Первичная упаковка.
		3. Вторичная упаковка.
		4. Прочее (для операций, не описанных выше).
	3. Испытания контроля качества:
		1. Химические (физические).
		2. Микробиологические: микробиологическая чистота.
		3. Микробиологические: стерильность.
		4. Биологические.
	4. Хранение и реализация фармацевтических субстанций:
		+ 1. Хранение произведенных фармацевтических субстанций.
			2. Реализация и (или) передача произведенных фармацевтических субстанций.

Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения лицензии (указать при необходимости) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

(\*): указываются применимые пункты».