

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

о соответствии производителя лекарственных средств для медицинского применения требованиям Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств

№ GMP-0069-000087/15

Часть 1

выдано на основании приказа Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 14 декабря 2015 г. № 4049

Закрытому акционерному обществу "Ретиноиды" (ЗАО "Ретиноиды")

(полное и сокращенное наименование (в случае, если имеется), в том числе фирменное наименование, и организационно-правовая форма юридического лица – производителя лекарственных средств)

место нахождения:

111123, г. Москва, ул. Плеханова, д. 2/46, стр. 5

место осуществления деятельности по производству лекарственных средств:

111123, г. Москва, ул. Плеханова, д. 2/46, стр. 5

на основании лицензии от 02 мая 2012 г. № 11593-ЛС, соответствует требованиям **Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств**, утвержденных приказом Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 14 июня 2013 г. № 916.

Соответствие производителя лекарственных средств для медицинского применения требованиям Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств подтверждено по результатам проверки, осуществленной с 03 апреля 2014 г. по 04 апреля 2014 г.

Настоящее заключение действует в течение 3 лет с даты окончания проверки.

Информация о данном заключении размещена на официальном сайте Министерства промышленности и торговли Российской Федерации.

С.А. Цыб

заместитель Министра промышленности
и торговли Российской Федерации

(Ф.И.О., должность)



(подпись)

14 декабря 2015 г.

(дата выдачи заключения)

1. ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ОПЕРАЦИИ – ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ	
1.2.	Нестерильные лекарственные препараты
	<p><i>1.2.1. Нестерильные лекарственные препараты (операции обработки для следующих лекарственных форм)</i></p> <p>1.2.1.5. Жидкости для наружного применения - препараты, не требующие специального выделения: раствор, эмульсия.</p> <p>1.2.1.6. Жидкости для внутреннего применения - препараты, не требующие специального выделения: раствор.</p> <p>1.2.1.11. Мягкие лекарственные формы - препараты, не требующие специального выделения: гель, линимент, мазь.</p>
1.6.	Контроль качества
	<p>1.6.2. Микробиологический анализ нестерильных препаратов.</p> <p>1.6.3. Химический/физический анализ препаратов.</p>

С.А. Цыб

заместитель Министра промышленности
и торговли Российской Федерации

(Ф.И.О., должность)



(подпись)

14 декабря 2015 г.

(дата выдачи заключения)