

# ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## СЕРТИФИКАТ

СООТВЕТСТВИЯ ТРЕБОВАНИЯМ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ  
ПРАКТИКИ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА

**№ GMP/EAEU/RU/00449-2022**

Срок действия с 14.06.2022 по 13.06.2025

Выдан по итогам проведения фармацевтической инспекции в соответствии с  
Правилами проведения фармацевтических инспекций

Министерство промышленности и торговли Российской Федерации  
(Минпромторг России)

(полное и сокращенное наименование уполномоченного органа)

подтверждает следующее:

проведена фармацевтическая инспекция

**Акционерное общество «АЛСИ Фарма»**

(полное наименование производителя)

Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53в

(адрес производственной площадки)

на основании заявления о выдаче сертификата соответствия производителя  
(производителя нерезидента) лекарственных средств для медицинского  
применения требованиями правил надлежащей производственной практики  
Евразийского экономического союза от 15.06.2022 № 416/Р.

На основании сведений, полученных при проведении фармацевтической  
инспекции, последняя из которых была проведена 08.06.2022, 14.06.2022,  
считается, что данный фармацевтический производитель соответствует  
требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского  
экономического союза.

Настоящий сертификат отражает статус производственной площадки на дату  
проведения фармацевтической инспекции и по истечении 3 лет с даты



GMP/EAEU/RU/00449-2022

проведения этой фармацевтической инспекции не должен приниматься в качестве документа, свидетельствующего о статусе соответствия. Срок действия сертификата может быть сокращен или расширен при использовании соответствующих принципов управления рисками при наличии соответствующей записи об этом в поле «Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения настоящего сертификата».

Сертификат является действительным в случае представления всех его страниц (как основных листов, так и дополнительных листов).

Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить в базе данных Минпромторга России.

Если сертификат не представлен в указанной базе данных, следует обратиться в уполномоченный орган, его выдавший.

Первый заместитель Министра

МП



30 июля 2022 г.

(дата выдачи сертификата)

В.С. Осьмаков



МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
GMP/EAEU/RU/00449-2022

Лекарственные средства для медицинского применения

Ветеринарные лекарственные средства

Экспериментальные средства

**Производство и контроль качества**

**I. ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ОПЕРАЦИИ – ЛЕКАРСТВЕННАЯ  
ПРОДУКЦИЯ**

*1. Стерильная продукция*

1. Продукция, приготовленная асептическим путем (операции обработки для следующих лекарственных форм):

жидкие лекарственные формы большого объема

жидкие лекарственные формы малого объема

дисперсии

лиофилизаты

твердые лекарственные формы и имплантаты

мягкие лекарственные формы

прочая продукция

2. Продукция, подвергающаяся финишной стерилизации (операции обработки для следующих лекарственных форм):

жидкие лекарственные формы большого объема

жидкие лекарственные формы малого объема

твердые лекарственные формы и имплантаты

мягкие лекарственные формы

прочая продукция, лекарственные формы

3. Выпускающий контроль качества

*2. Нестерильная продукция*

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

капсулы в твердой оболочке

капсулы в мягкой оболочке

жевательные лекарственные формы

импрегнированные лекарственные формы

жидкие лекарственные формы для наружного применения

жидкие лекарственные формы для внутреннего применения

медицинские газы

прочие твердые лекарственные формы

препараты, находящиеся под давлением

генераторы радионуклидов



<input type="checkbox"/> мягкие лекарственные формы
<input type="checkbox"/> свечи (суппозитории)
<input checked="" type="checkbox"/> <b>таблетки:</b> таблетки
<input type="checkbox"/> трансдермальные пластыри
<input type="checkbox"/> устройства для интравениального (внутрирубцового) введения
<input type="checkbox"/> прочая продукция, лекарственные формы
<input checked="" type="checkbox"/> <b>2. Выпускающий контроль качества</b>
<i>3. Биологическая лекарственная продукция</i>
<input type="checkbox"/> 1. Биологическая лекарственная продукция:
<input type="checkbox"/> продукты крови
<input type="checkbox"/> иммунологическая продукция
<input type="checkbox"/> продукты на основе соматических клеток
<input type="checkbox"/> генотерапевтические продукты
<input type="checkbox"/> продукты тканевой инженерии
<input type="checkbox"/> биотехнологическая продукция
<input type="checkbox"/> продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека
<input type="checkbox"/> прочая продукция
<input type="checkbox"/> 2. Выпускающий контроль качества (перечень типов продукции):
<input type="checkbox"/> продукты крови
<input type="checkbox"/> иммунологическая продукция
<input type="checkbox"/> продукты на основе соматических клеток
<input type="checkbox"/> генотерапевтические продукты
<input type="checkbox"/> продукты тканевой инженерии
<input type="checkbox"/> биотехнологическая продукция
<input type="checkbox"/> продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека
<input type="checkbox"/> прочая продукция
<i>4. Прочая продукция или производственная деятельность</i>
<input checked="" type="checkbox"/> <b>1. Производство:</b>
<input type="checkbox"/> растительной продукции

Первый заместитель Министра



16 июня 2022 г.

(дата выдачи сертификата)

В.С. Осьмаков



МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
GMP/EAEU/RU/00449-2022

<input type="checkbox"/> гомеопатической продукции	
<input checked="" type="checkbox"/> прочая продукция: прочие группы лекарственных препаратов: таблетки	
<input type="checkbox"/> 2. Стерилизация активных веществ, вспомогательных веществ, готовой продукции:	
<input type="checkbox"/> фильтрация	
<input type="checkbox"/> сухожаровая стерилизация	
<input type="checkbox"/> стерилизация паром	
<input type="checkbox"/> химическая стерилизация	
<input type="checkbox"/> стерилизация гамма-излучением	
<input type="checkbox"/> стерилизация электронным излучением	
<input type="checkbox"/> 3. Прочее	
<input checked="" type="checkbox"/> 4. Первичная (внутренняя) упаковка:	
<input type="checkbox"/> капсулы в твердой оболочке	
<input type="checkbox"/> капсулы в мягкой оболочке	
<input type="checkbox"/> жевательные лекарственные формы	
<input type="checkbox"/> импрегнированные лекарственные формы	
<input type="checkbox"/> жидкие лекарственные формы для наружного применения	
<input type="checkbox"/> жидкие лекарственные формы для внутреннего применения	
<input type="checkbox"/> медицинские газы	
<input type="checkbox"/> прочие твердые лекарственные формы	
<input type="checkbox"/> препараты, находящиеся под давлением	
<input type="checkbox"/> генераторы радионуклидов	
<input type="checkbox"/> мягкие лекарственные формы	
<input type="checkbox"/> свечи (суппозитории)	
<input checked="" type="checkbox"/> таблетки: таблетки	
<input type="checkbox"/> трансдермальные пластыри	
<input type="checkbox"/> устройства для интратруминального (внутрирубцового) введения	
<input type="checkbox"/> прочая продукция, лекарственные формы	
<input checked="" type="checkbox"/> 5. Вторичная (потребительская) упаковка	
<input checked="" type="checkbox"/> 6. Выпускающий контроль качества	
<input type="checkbox"/> 7. Микробиологическое тестирование: стерильность	
<input type="checkbox"/> 8. Микробиологическое тестирование: нестерильность	
<input checked="" type="checkbox"/> 9. Химическое (физическое) тестирование	
<input type="checkbox"/> 10. Биологическое тестирование	
<b>II. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ПРИ ИМПОРТЕ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ПРОДУКЦИИ</b>	
<input type="checkbox"/> 1. Контроль качества импортируемой лекарственной продукции:	
<input type="checkbox"/> микробиологическое тестирование: стерильность	



<input type="checkbox"/> микробиологическое тестирование: нестерильность
<input type="checkbox"/> химическое (физическое) тестирование
<input type="checkbox"/> биологическое тестирование
<input type="checkbox"/> 2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой продукции
<input type="checkbox"/> Стерильная продукция:
<input type="checkbox"/> продукция, приготовленная асептическим путем
<input type="checkbox"/> продукция, подвергающаяся финишной стерилизации
<input type="checkbox"/> Нестерильная продукция
<input type="checkbox"/> Биологическая лекарственная продукция:
<input type="checkbox"/> продукты крови
<input type="checkbox"/> иммунологическая продукция
<input type="checkbox"/> продукты на основе соматических клеток
<input type="checkbox"/> генотерапевтические продукты
<input type="checkbox"/> продукты тканевой инженерии
<input type="checkbox"/> биотехнологическая продукция
<input type="checkbox"/> продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека
<input type="checkbox"/> прочая продукция
<input type="checkbox"/> 3. Прочая деятельность по импорту (ввозу):
<input type="checkbox"/> площадка физического импорта (ввоза)
<input type="checkbox"/> импорт промежуточного продукта, подвергающегося дальнейшей обработке
<input type="checkbox"/> прочее

Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата: -

---



---

Первый заместитель Министра



30 июня 2022 г.

(дата выдачи сертификата)

В.С. Осьмаков