

**МИНИСТЕРСТВО  
ПРОМЫШЛЕННОСТИ  
И ТОРГОВЛИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНПРОМТОРГ РОССИИ)**

Пресненская наб., д. 10, стр. 2, Москва, 125039

Тел. (495) 539-21-66  
Факс (495) 547-87-83  
<http://www.minpromtorg.gov.ru>



**Выписка**

из реестра лицензий по состоянию на 15:06:00 27.07.2025

1. Статус лицензии: **Действующая**
2. Регистрационный номер лицензии: **Л012-00102-77/00004393**
3. Дата предоставления лицензии: **29.09.2017**
4. Полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе фирменное наименование, и организационно-правовая форма юридического лица, адрес его места нахождения, номер телефона, адрес электронной почты, государственный регистрационный номер записи о создании юридического лица: **Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Сибирский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России), 634050, Томская обл., г. Томск, тракт Московский, д. 2, 8 (382) 290-11-01, [otd.zi@ssmu.ru](mailto:otd.zi@ssmu.ru), 1027000885251**
5. Полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование иностранного юридического лица, полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование филиала иностранного юридического лица, аккредитованного в соответствии с Федеральным законом "Об иностранных инвестициях в Российской Федерации", адрес (место нахождения), номер телефона и адрес электронной почты филиала иностранного юридического лица на территории Российской Федерации, номер записи об аккредитации филиала иностранного юридического лица в государственном реестре аккредитованных филиалов, представительств иностранных юридических лиц: **—**

6. Фамилия, имя и (в случае, если имеется) отчество индивидуального предпринимателя, государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации индивидуального предпринимателя, а также иные сведения, предусмотренные пунктом 5 части 2 статьи 21 Федерального закона "О лицензировании отдельных видов деятельности": —

7. Идентификационный номер налогоплательщика: **7018013613**

8. Адреса мест осуществления отдельного вида деятельности, подлежащего лицензированию, и (или) другие данные, позволяющие идентифицировать место осуществления лицензируемого вида деятельности: **Согласно приложению**

9. Лицензируемый вид деятельности с указанием выполняемых работ, оказываемых услуг, составляющих лицензируемый вид деятельности:  
**Производство лекарственных средств для медицинского применения**

Перечень выполняемых работ, составляющих лицензируемый вид деятельности по адресам мест осуществления деятельности: **Согласно приложению**

10. Дата вынесения лицензирующим органом решения о предоставлении лицензии (внесении изменений) и при наличии реквизиты такого решения:  
**22.07.2025 № 3549**

11. Срок действия лицензии: **Бессрочно**

Регистрационный номер лицензии (до 01.03.2022): **00298-ЛС**

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: 532B9E8E70A19E953415BE80A2150C05  
Кому выдан: МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И  
ТОРГОВЛИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
Действителен: с 28-04-2025 по 22-07-2026



1. Адреса мест осуществления отдельного вида деятельности, подлежащего лицензированию, и (или) другие данные, позволяющие идентифицировать место осуществления лицензируемого вида деятельности:

**Томская обл., г. Томск, тракт Московский, д. 2, стр. 18**

2. Перечень выполняемых работ, составляющих лицензируемый вид деятельности по адресам мест осуществления деятельности:

**Томская обл., г. Томск, тракт Московский, д. 2, стр. 18:**

**Производство лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):**

**1. Производственные операции - лекарственная продукция.**

**1.1. Стерильная продукция:**

**1.1.1. Производимая асептическим путем (операции обработки для следующих лекарственных форм):**

**1.1.1.1. Жидкие лекарственные формы большого объема:  
жидкость.**

**1.1.1.2. Жидкие лекарственные формы малого объема:  
жидкость, раствор.**

**1.1.3. Выпускающий контроль (сертификация серий).**

**1.2. Нестерильная продукция:**

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

**1.2.1.8. Прочие твердые лекарственные формы:  
гранулы.**

**1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).**

**1.3. Биологическая лекарственная продукция:**

**1.3.1. Биологическая лекарственная продукция:****1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека:****органопрепараты:****раствор.****1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (перечень видов продукции):****1.3.2.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека.****1.4. Прочая лекарственная продукция или производственные операции:****1.4.1. Производство:****1.4.1.1. Растительная продукция:****раствор, гранулы.****1.4.1.3. Прочая продукция:****прочие группы лекарственных препаратов:****жидкость.****1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции:****1.4.2.1. Фильтрация.****1.5. Упаковка:****1.5.1. Первичная упаковка:****1.5.1.8. Прочие твердые лекарственные формы:****гранулы.****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.
  - 3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).
    - 3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза:
      - 3.1.3. Завершающие стадии производственного процесса:  
очистка, обработка физическими методами, фильтрация.
      - 3.1.4. Прочее:  
фильтрация/стерилизующая фильтрация.
    - 3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников:
      - 3.2.1. Выделение фармацевтических субстанций из источников растительного происхождения.
      - 3.2.5. Модификация выделенной фармацевтической субстанции (источники 3.2.1).
      - 3.2.6. Очистка выделенной фармацевтической субстанции (источники 3.2.1).
    - 3.4. Производство стерильных фармацевтических субстанций:
      - 3.4.1. Производимые в асептических условиях.
      - 3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:
        - 3.5.1. Стадии физической обработки:  
измельчение, просеивание, лиофильное высушивание (источник 3.2.1), сушка (источник 3.1, 3.2.1).
    - 3.6. Испытания контроля качества:
      - 3.6.3. Микробиологические:  
стерильность.
- Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):
- 3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).
    - 3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников:
      - 3.2.5. Модификация выделенной фармацевтической субстанции (указывается источник 3.2.2).
      - 3.2.6. Очистка выделенной фармацевтической субстанции (указывается источник 3.2.2).
    - 3.5. Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций:

**3.5.1. Стадии физической обработки:**

измельчение, просеивание, лиофильное высушивание (источник 3.2.2).

**3.5.2. Первичная упаковка.****3.5.3. Вторичная упаковка.****3.5.4. Прочее:**

выпускающий контроль качества.

**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.**