

**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 19:38 «5» апреля 2022г.

1. Статус лицензии: Действующая

2. Регистрационный номер лицензии: Л012-00102-77/00010141

3. Дата предоставления лицензии: 05.04.2022

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:

Общество с ограниченной ответственностью "КОМПАНИЯ "ДЕКО",
ООО "КОМПАНИЯ "ДЕКО", 129344, г. Москва, ул. Енисейская, д. 3, к. 4,
8 (499) 189-63-25, dekopharm@mail.ru, 1027739254960

(заполняется в случае, если лицензиатом является юридическое лицо)

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:

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

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":

(заполняется в случае, если лицензиатом является индивидуальный предприниматель)

7. Идентификационный номер налогоплательщика: 7731205648

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

Тверская обл., г.о. Вышневолоцкий, п. Зеленогорский, ул. Советская, д. 6а

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

Производство лекарственных средств для медицинского применения

Тверская обл., г.о. Вышневолоцкий, п. Зеленогорский, ул. Советская, д. 6а

Производство лекарственных средств для медицинского применения и (или) лекарственных препаратов для клинических исследований (испытаний):

1. Производственные операции – лекарственная продукция.

1.1. Стерильная продукция:

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

1.1.1.2. Жидкие лекарственные формы малого объема: концентрат, раствор, спрей.

1.1.1.3. Лиофилизаты: лиофилизат.

1.1.1.4. Твердые лекарственные формы и имплантаты: порошок.

1.1.2. Подвергаемая финишной стерилизации (операции обработки для следующих лекарственных форм):

- 1.1.2.2. Жидкие лекарственные формы малого объема: раствор, растворитель, капли, концентрат, эмульсия.
- 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: раствор.
 - 1.2.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения: эликсир, настойка.
 - 1.2.2. Выпускающий контроль (сертификация серий).
- 1.3. Биологическая лекарственная продукция:
 - 1.3.1. Биологическая лекарственная продукция:
 - 1.3.1.5. Биотехнологическая продукция:
 - цитокины: раствор;
 - прочая биотехнологическая продукция: раствор, порошок, лиофилизат.
 - 1.3.1.6. Продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека: органопрепараты: раствор, лиофилизат.
 - 1.3.2. Выпускающий контроль (сертификация серий) (перечень видов продукции):
 - 1.3.2.5. Биотехнологическая продукция.
 - 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: концентрат, раствор, настойка, эликсир, лиофилизат.
 - 1.4.1.3. Прочая продукция:
 - антибиотики бета-лактамного ряда: порошок, лиофилизат;
 - препараты, содержащие сильнодействующие вещества: раствор;
 - гормоны: лиофилизат, раствор;
 - цитостатики: концентрат, раствор, порошок, лиофилизат;
 - прочие группы лекарственных препаратов: раствор, растворитель, капли, лиофилизат, порошок, спрей, эмульсия, концентрат.
 - 1.4.2. Стерилизация фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, готовой продукции:
 - 1.4.2.1. Фильтрация.
 - 1.4.2.2. Сухожаровая стерилизация.
 - 1.4.2.3. Стерилизация паром.
- 1.5. Упаковка:
 - 1.5.1. Первичная упаковка:
 - 1.5.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения: раствор, спрей.

- 1.5.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения: эликсир.
- 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.
- 2. Импорт лекарственной продукции.
 - 2.3. Прочая деятельность по импорту (ввозу):
 - 2.3.2. Импорт промежуточного продукта, подвергающегося дальнейшей обработке.
- 3. Производственные операции (фармацевтические субстанции).
 - 3.1. Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза:
 - 3.1.1. Производство промежуточных продуктов фармацевтической субстанции.
 - 3.1.3. Завершающие стадии производственного процесса: очистка, обработка физическими методами.
 - 3.1.4. Прочее: лиофильная сушка, стерилизующая фильтрация, хроматографическое разделение.
 - 3.2. Производство фармацевтических субстанций методом выделения из природных источников:
 - 3.2.1. Выделение фармацевтических субстанций из источников растительного происхождения.
 - 3.2.2. Выделение фармацевтических субстанций из источников животного происхождения.
 - 3.2.5. Модификация выделенной фармацевтической субстанции (источник 3.2.1).
 - 3.2.6. Очистка выделенной фармацевтической субстанции (источник 3.2.1, 3.2.2).
 - 3.2.7. Прочее: фильтрация/стерилизующая фильтрация, замораживание, хроматографическое выделение (источник 3.2.2.), лиофильное высушивание (источник 3.2.1).
 - 3.3. Производство фармацевтических субстанций с использованием

биологических процессов:

3.3.1. Ферментация (брожение).

3.3.3. Выделение (Очистка).

3.3.5. Прочее: лиофильная сушка, стерилизующая фильтрация.

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: сушка (источник 3.2.1, 3.3),
замораживание (источник 3.2.2).

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.

3.6.3. Микробиологические: стерильность.

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. Дата вынесения лицензирующим органом решения о предоставлении
лицензии и при наличии реквизиты такого решения: приказ Минпромторга
России о переоформлении лицензии от 05.04.2022 № 1246

11. Срок действия лицензии: Бессрочная

(иные сведения)

**Выписка носит информационный
характер, после ее составления в реестр
лицензий могли быть внесены изменения.**