

Министерство промышленности и торговли Российской Федерации

(наименование органа по аккредитации)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ АККРЕДИТАЦИИ**

Лицензирование производства лекарственных средств для медицинского применения

(указывается сфера деятельности, подлежащая государственному контролю (надзору), муниципальному контролю)

“ 15 ” апреля 2014 г.  
(дата)

№ 1

1. Настоящее свидетельство предоставлено Федеральное бюджетное учреждение «Государственный институт лекарственных средств и надлежащих практик» (ФБУ «ГИЛС и НП»)  
(указываются полное и сокращенное наименования, организационно-правовая форма юридического лица или фамилия, имя и отчество гражданина)

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации юридического лица или реквизиты документа, удостоверяющего личность гражданина ОГРН № 1037705043584, внесена запись в Единый государственный реестр юридических лиц от 14 марта 2014 года, № 7147746258994

(указываются ОГРН и реквизиты документа, подтверждающего внесение сведений о юридическом лице в Единый государственный реестр юридических лиц, или данные документа, удостоверяющего личность гражданина)

3. Место нахождения 109044, г. Москва, Лавров переулок, д.6, телефон: 8 (495) 676-43-60,  
и места осуществления факс: 8 (495) 911-31-93, e-mail: gikimp02@mail.ru  
деятельности

(указываются почтовые адреса места нахождения и мест осуществления деятельности, номера телефонов, телефаксов, адреса электронной почты юридического лица)

4. Место жительства \_\_\_\_\_  
(указываются почтовый адрес места жительства гражданина, номер телефона, телефакса, адрес электронной почты)

5. Идентификационный номер налогоплательщика ИНН 7705035037, поставлено на учет в налоговом органе от 02.06.2003 г. серия 77 № 015615190

(указываются ИНН и реквизиты документа о постановке на учет в налоговом органе)

6. Вид деятельности, при проверке которого данное лицо может быть привлечено в качестве эксперта, экспертной организации

к проведению мероприятий по контролю при осуществлении

лицензирования производства лекарственных средств для медицинского применения

(указываются виды работ (услуг), которые могут выполняться (оказываться) при проведении мероприятий по контролю)

7. Настоящее свидетельство предоставлено на срок до “ 15 ” апреля 2019 г.  
на основании приказа (распоряжения) органа по аккредитации  
от “ 08 ” апреля 2014 г. № 648

И.о. Директора департамента  
развития фармацевтической и  
медицинской промышленности  
(должность уполномоченного лица)



*(Handwritten signature)*  
(подпись уполномоченного  
лица)

О.Н. Колотилова  
(инициалы, фамилия  
уполномоченного лица)

Действие настоящего свидетельства продлено на срок до “ ” г.  
на основании приказа (распоряжения) органа по аккредитации  
от “ ” г. №

(должность уполномоченного лица)

(подпись уполномоченного  
лица)

(инициалы, фамилия  
уполномоченного лица)

М.П.