

**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)**

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994,
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

17.08.2022 № 25-5/7954

На № _____ от _____

Председателю Экспертной группы
Сеченовского Университета

Н.В. Пятигорской

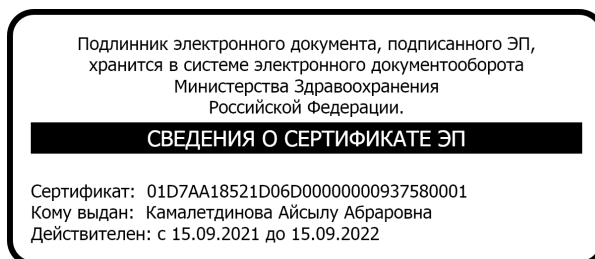
Нахимовский проспект, 45
г. Москва,
117418

Уважаемая Наталья Валерьевна!

Департамент регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Минздрава России (далее – Департамент) рассмотрел Ваше обращение от 16.06.2022 № исх/08 (вх. от 19.07.2022 № 2-139102) и сообщает следующее.

Учитывая, что лицензии на производство лекарственных средств для медицинского применения, выдаваемые Минпромторгом России, в настоящее время также выдаются испытательным лабораториям, в условиях которых и ранее осуществлялась деятельность в области контроля и обеспечения качества лекарственных средств, считаем возможным в качестве требуемого опыта работы учитывать стаж работы аттестуемых лиц в испытательных лабораториях, область аккредитации которых включала проведение испытаний лекарственных средств.

Заместитель директора
Департамента



А. А. Камалетдинова

Лутфуллин Марсель Фанисович