



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(Минздрав России)

**П Р И К А З**

22 августа 2023 г.

№ 433

Москва

**Об утверждении состава Аттестационной комиссии Министерства  
здравоохранения Российской Федерации по аттестации уполномоченного лица  
производителя лекарственных средств для медицинского применения  
государства-члена Евразийского экономического союза**

В соответствии с пунктом 9 перечня документов, представляемых аттестуемым уполномоченным лицом производителя лекарственных средств государства-члена Евразийского экономического союза, этапов процедуры и порядка принятия решений об аттестации уполномоченных лиц производителей лекарственных средств для медицинского применения в соответствии с Порядком аттестации уполномоченных лиц производителей лекарственных средств, утвержденным решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 73 «О Порядке аттестации уполномоченных лиц производителей лекарственных средств», утвержденным приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 12 января 2021 г. № 7н, п р и к а з ы в а ю:

1. Утвердить прилагаемый состав Аттестационной комиссии Министерства здравоохранения Российской Федерации по аттестации уполномоченного лица производителя лекарственных средств для медицинского применения государства-члена Евразийского экономического союза.

2. Признать утратившими силу:

приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 2 марта 2021 г. № 157 «Об утверждении состава Аттестационной комиссии Министерства здравоохранения Российской Федерации по аттестации уполномоченных лиц производителей лекарственных средств государств-членов Евразийского экономического союза»;

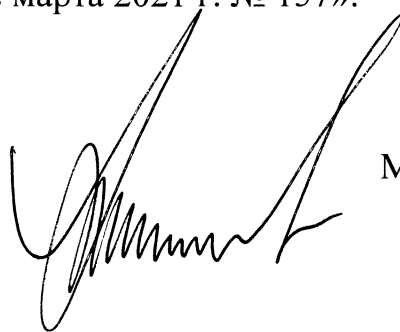
приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 30 июня 2021 г. № 691 «О внесении изменений в состав Аттестационной комиссии Министерства здравоохранения Российской Федерации по аттестации уполномоченных лиц производителей лекарственных средств государств-членов Евразийского экономического союза, утвержденный приказом Министерства

здравоохранения Российской Федерации от 2 марта 2021 г. № 157»;

приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 27 декабря 2021 г. № 1192 «О внесении изменения в состав Аттестационной комиссии Министерства здравоохранения Российской Федерации по аттестации уполномоченных лиц производителей лекарственных средств государств-членов Евразийского экономического союза, утвержденный приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 2 марта 2021 г. № 157»;

приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 4 февраля 2022 г. № 54 «О внесении изменения в состав Аттестационной комиссии Министерства здравоохранения Российской Федерации по аттестации уполномоченных лиц производителей лекарственных средств государств-членов Евразийского экономического союза, утвержденный приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 2 марта 2021 г. № 157».

Министр



М.А. Мурашко

Приложение  
к приказу Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от «22» августа 2023 г. № 433

**Состав Аттестационной комиссии Министерства здравоохранения Российской Федерации по аттестации уполномоченного лица производителя лекарственных средств для медицинского применения государства-члена Евразийского экономического союза**

Координационный комитет:

**председатель Аттестационной комиссии  
(председатель координационного комитета):**

Камалетдинова Айсылу Абраровна – заместитель директора Департамента регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Минздрава России;

**заместитель председателя Аттестационной комиссии  
(заместитель председателя координационного комитета):**

Сазонов Алексей Дмитриевич – начальник отдела внесения изменений и подтверждения регистрации лекарственных средств Департамента регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Минздрава России;

**ответственный секретарь Аттестационной комиссии  
(ответственный секретарь координационного комитета):**

Лутфуллин Марсель Фанисович – советник отдела регистрации лекарственных средств Департамента регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Минздрава России;

**члены координационного комитета:**

- Дараган Надежда Константиновна – исполнительный директор, председатель Координационного Совета Национальной ассоциации «АПФ» (по согласованию);
- Денисова Елена Владимировна – заместитель директора Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России (по согласованию);
- Грошева Гелена Витальевна – начальник отдела лицензирования и инспектирования производства лекарственных средств Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России (по согласованию);
- Дмитриев Виктор Александрович – генеральный директор АРФП (по согласованию);
- Кудрявцева Елена Михайловна – начальник управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора (по согласованию);
- Людуп Алексей Валерьевич – директор научно-образовательного ресурсного центра «Клеточные технологии» РУДН (по согласованию);
- Толстова Елена Владимировна – советник операционного директора по регуляторным вопросам АО «Фармстандарт» (по согласованию);
- Титова Лилия Викторовна – исполнительный директор СПФО (по согласованию);
- Шипков Владимир Григорьевич – исполнительный директор АМФП (по согласованию).

**Экспертные группы Аттестационной комиссии:****экспертная группа федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Сибирский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации:**

- Гурьев  
Артем Михайлович – председатель экспертной группы, руководитель Центра внедрения технологий ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России (по согласованию);
- Басова  
Елена Валерьевна – ответственный секретарь экспертной группы, лаборант центра внедрения технологий ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России (по согласованию);
- Белосов  
Михаил Валерьевич – член экспертной группы, заведующий кафедрой фармацевтического анализа ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России (по согласованию);
- Кадырова  
Татьяна Владимировна – член экспертной группы, доцент кафедры фармацевтического анализа ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России (по согласованию);
- Каракулова  
Елена Владимировна – член экспертной группы, профессор кафедры управления и экономики фармации ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России (по согласованию);
- Кривошеков  
Сергей Владимирович – член экспертной группы, доцент кафедры фармацевтического анализа ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России (по согласованию);

**экспертная группа федерального государственного автономного образовательного учреждения высшего образования Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М. Сеченова Министерства здравоохранения Российской Федерации (Сеченовский Университет):**

- Пятигорская  
Наталья Валерьевна – председатель экспертной группы, заведующий кафедрой промышленной фармации ФГАОУ ВО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова

Минздрава России (Сеченовский Университет)  
(по согласованию);

Аладышева  
Жанна Игоревна

– ответственный секретарь экспертной группы, доцент кафедры промышленной фармации ФГАОУ ВО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова Минздрава России (Сеченовский Университет) (по согласованию);

Береговых  
Валерий Васильевич

– член экспертной группы, заместитель академика-секретаря отделения медицинских наук РАН, начальник отдела медицинских наук отделения медицинских наук РАН, профессор кафедры промышленной фармации ФГАОУ ВО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова Минздрава России (Сеченовский Университет) (по согласованию);

Бркич  
Галина Эдуардовна

– член экспертной группы, руководитель Центра фармацевтических технологий Института трансляционной медицины и биотехнологии ФГАОУ ВО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова Минздрава России (Сеченовский Университет) (по согласованию);

Мешковский  
Андрей Петрович

– член экспертной группы, доцент кафедры промышленной фармации ФГАОУ ВО Первый МГМУ имени И.М. Сеченова Минздрава России (Сеченовский Университет) (по согласованию);

Федоренко  
Татьяна Александровна

– член экспертной группы, советник Национальной ассоциации «АПФ» (по согласованию);

Пентегова  
Ольга Сергеевна

– член экспертной группы, заместитель генерального директора по правовым вопросам АРФП (по согласованию);

Полянская  
Олеся Владимировна

– член экспертной группы, директор по коммуникациям СПФО (по согласованию);

Шейкха  
Ирина Федоровна

– член экспертной группы, директор по юридическим вопросам и защите прав интеллектуальной собственности АМФП (по согласованию);

**экспертная группа федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Санкт-Петербургский государственный химико-фармацевтический университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации:**

- Наркевич  
Игорь Анатольевич – председатель экспертной группы, ректор  
ФГБОУ ВО СПХФУ Минздрава России  
(по согласованию);
- Флисюк  
Елена Владимировна – ответственный секретарь экспертной группы,  
проректор по научной работе ФГБОУ ВО СПХФУ  
Минздрава России (по согласованию);
- Колодязная  
Вера Анатольевна – член экспертной группы, заведующий кафедрой  
биотехнологии ФГБОУ ВО СПХФУ Минздрава  
России (по согласованию);
- Оковитый  
Сергей Владимирович – член экспертной группы, заведующий кафедрой  
фармакологии и клинической фармакологии  
ФГБОУ ВО СПХФУ Минздрава России  
(по согласованию);
- Тернинко  
Инна Ивановна – член экспертной группы, доцент кафедры  
фармацевтической химии ФГБОУ ВО СПХФУ  
Минздрава России (по согласованию);
- Фридман  
Илья Абрамович – член экспертной группы, профессор кафедры  
химической технологии лекарственных веществ  
ФГБОУ ВО СПХФУ Минздрава России  
(по согласованию);
- Черных  
Татьяна Федоровна – член экспертной группы, заведующий кафедрой  
микробиологии ФГБОУ ВО СПХФУ Минздрава  
России (по согласованию);
- Шигарова  
Лариса Владимировна – член экспертной группы, доцент кафедры  
технологии лекарственных форм  
ФГБОУ ВО СПХФУ Минздрава России  
(по согласованию);

**экспертная группа федерального государственного бюджетного учреждения  
«Научный центр экспертизы средств медицинского применения»  
Министерства здравоохранения Российской Федерации:**

- Качан  
Елена Вячеславовна
- председатель экспертной группы,  
эксперт 1 категории управления  
экспертизы противобактериальных медицинских  
иммунобиологических препаратов  
ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России  
(по согласованию);
- Рассказова  
Евгения Александровна
- ответственный секретарь экспертной группы,  
заведующий сектором организации испытаний  
лекарственных препаратов ФГБУ «НЦЭСМП»  
Минздрава России (по согласованию);
- Панова  
Людмила Ивановна
- член экспертной группы, заместитель начальника  
управления № 3 по качеству лекарственных средств  
Центра экспертизы и контроля лекарственных  
средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России  
(по согласованию).