



**МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минпромторг России)**

ПРИКАЗ

09 января 2018 г.

№ 10

Москва

**О выдаче заключения о соответствии производителя лекарственных средств
для медицинского применения Такеда ГмбХ требованиям правил надлежащей
производственной практики**

В соответствии с Федеральным законом от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», постановлением Правительства Российской Федерации от 05 июня 2008 г. № 438 «О Министерстве промышленности и торговли Российской Федерации», постановлением Правительства Российской Федерации от 03 декабря 2015 г. № 1314 «Об определении соответствия производителей лекарственных средств требованиям правил надлежащей производственной практики», приказами Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 14 июня 2013 г. № 916 «Об утверждении Правил надлежащей производственной практики», от 26 мая 2016 г. № 1714 «Об утверждении Административного регламента Министерства промышленности и торговли Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений о соответствии производителей лекарственных средств для медицинского применения требованиям Правил надлежащей производственной практики», от 22 декабря 2015 г. № 4218 «Об организации работы в Министерстве промышленности и торговли Российской Федерации по проведению инспектирования производителей лекарственных средств для медицинского применения на соответствие требованиям правил надлежащей

производственной практики, а также по выдаче заключений о соответствии производителя лекарственных средств для медицинского применения указанным требованиям» п р и к а з ы в а ю:

1. Выдать заключение о соответствии производителя лекарственных средств для медицинского применения требованиям правил надлежащей производственной практики Такеда ГмбХ, место нахождения: Бик-Гульден-Штрассе 2, 78467 Констанц, Германия, место осуществления деятельности: Леницштрассе 70-98, 16515 Ораниенбург, Германия, на основании результатов проверки, осуществленной 18 – 20 октября 2017 г.

Регистрационный номер заключения GMP-00472/18/DE.

2. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Заместитель Министра



С.А. Цыб