

ООО «Пфайзер Инновации»
Российская Федерация,
123112 Москва,
Пресненская наб., д.10, 22 этаж
Тел.: +7 (495) 287 50 00
Факс: +7 (495) 287 53 00
www.pfizer.ru



Уважаемые партнеры!

В связи с запросами на предоставление документов, подтверждающих качество поставляемой ООО Пфайзер Инновации (далее – Обществом) продукции, настоящим письмом информируем вас о нижеследующем.

Предусмотренную частью 2 статьи 52.1 Федерального закона от 12.04.2019г. №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» подтверждение ввозимого лекарственного препарата требованиям, установленным при его государственной регистрации, уполномоченным лицом производителя лекарственных средств или представителем организации, осуществляющей ввоз лекарственного препарата в Российскую Федерацию и уполномоченной иностранным производителем лекарственных средств – предоставляется Обществом в Росздравнадзор перед вводом в гражданский оборот каждой партии ввозимого в Российскую Федерацию лекарственного препарата для медицинского применения, как это закреплено в указанной выше статье Федерального закона. Предоставление данного документа после введения в гражданский оборот не предусмотрено Федеральным законом.

Информация о прекращении гражданского оборота серии или партии лекарственного препарата размещается Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения в течение 3 рабочих дней со дня принятия решения о прекращении гражданского оборота на своем официальном сайте в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» с соблюдением требований законодательства Российской Федерации о коммерческой и иной охраняемой законом тайне.

Кроме того, на сайте Росздравнадзора размещена «Памятка по приемке лекарственных препаратов в связи с вступлением в действие с 29 ноября 2019 г. нового порядка ввода лекарственных препаратов в гражданский оборот» (далее - Памятка), по сути не являющаяся нормативным актом, но выражающая позицию государственной службы по надзору в сфере здравоохранения. В п.1 Памятки указано, что «серии(партии) лекарственных препаратов, поступающих в гражданский оборот после 29 ноября 2019 г, не будут сопровождаться документами, содержащими сведения о зарегистрированных декларациях о соответствии и выданных сертификатах соответствия». П.2 памятки говорит о том, что поставка лекарственных препаратов может, но не обязана, сопровождаться паспортом (сертификатом) производителя о соответствии серии лекарственного препарата нормативной документации: подтверждением уполномоченного лица производителя о соответствии ввозимого лекарственного препарата требованиям, установленным при его государственной регистрации. Законность нахождения партии в гражданском обороте проверяется через официальный сайт Росздравнадзора.

Таким образом предоставление документов., подтверждающих качество поставляемой продукции не является обязательным, данные документы не будут предоставляться Обществом в комплекте отгрузочных документов начиная с 31 марта 2021 года. Вся необходимая информация о сериях, введенных в оборот после 29 ноября 2019 года, доступна на сайте Росздравнадзора.

С уважением,

Харитонов Семен
Руководитель направления производственного
планирования и логистики
ООО «Пфайзер Инновации»

Исп. Шкобина Н.И.





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗАРАВООХРАНЕНИЯ

«Сведения, внесенные в автоматизированную информационную систему Росздравнадзора перед вводом в гражданский оборот серий, партий лекарственных средств/Информация о выданных Росздравнадзором разрешениях на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии иммунобиологического лекарственного препарата, по состоянию на 12.06.2025 16:58»

Дата внесения в АИС Росздравнадзора	Торговое наименование	Производитель (наименование контролирующей организации)	Страна	Сведения о стадиях производства	Нормативная документация	Организация, выполняющая в гражданский оборот	Номер серии, партии	Номер, дата разрешения на ИЛП	Письма об изъятии ЛС (номер, дата)
07.04.2025	Эликвис®: таблетки, покрытые пленочной оболочкой 2,5 мг 20 шт., блистеры (1), пачки картонные / -	Прайвер Манофрежчуринг Дойчленд ГмбХ	Германия	Прайвер Манофрежчуринг Дойчленд ГмбХ. Германия (Улакошия/фасцистик (в первичную упаковку)); Прайвер Манофрежчуринг Дойчленд ГмбХ, Германия (Улакошия/фасцистик (вторичная/ретничная упаковка)); Прайвер Адриэди Фармасейтикалд, Ирландия (Производитель (готовой ДФ))	ЛП-001475-070817; Нам. №1 к ЛП-001475-070817; Нам. №2 к ЛП-001475-070817; Нам. №3 к ЛП-001475-070817; Нам. №4 к ЛП-001475-070817; Нам. №5 к ЛП-001475-070817; Нам. №6 к ЛП-001475-070817; Нам. №7 к ЛП-001475-070817; Нам. №8 к ЛП-001475-070817; Нам. №9 к ЛП-001475-070817; Нам. №10 к ЛП-001475-070817	ООО "Прайвер Инновации"	МД0847	-	
27.03.2025	Эликвис®: таблетки, покрытые пленочной оболочкой 2,5 мг 20 шт., блистеры (1), пачки картонные / -	Прайвер Манофрежчуринг Дойчленд ГмбХ	Германия	Прайвер Манофрежчуринг Дойчленд ГмбХ. Германия (Улакошия/фасцистик (в первичную упаковку)); Прайвер Манофрежчуринг Дойчленд ГмбХ, Германия (Улакошия/фасцистик (вторичная/ретничная упаковка)); Прайвер Адриэди Фармасейтикалд, Ирландия (Производитель (готовой ДФ))	ЛП-001475-070817; Нам. №1 к ЛП-001475-070817; Нам. №2 к ЛП-001475-070817; Нам. №3 к ЛП-001475-070817; Нам. №4 к ЛП-001475-070817; Нам. №5 к ЛП-001475-070817; Нам. №6 к ЛП-001475-070817; Нам. №7 к ЛП-001475-070817; Нам. №8 к ЛП-001475-070817; Нам. №9 к ЛП-001475-070817; Нам. №10 к ЛП-001475-070817	ООО "Прайвер Инновации"	МД0847	-	