

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](http://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.

Предусмотренное 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.

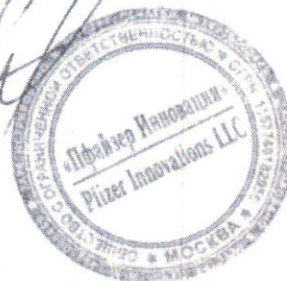
Кроме того, на сайте Росздравнадзора размещена «Памятка по приемке лекарственных препаратов в связи с вступлением в действие с 29 ноября 2019 г нового порядка ввода лекарственных препаратов в гражданский оборот» (далее - Памятка), по сути не являющаяся нормативным актом, но выражающая позицию государственной 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 ЗАРАВОООХРАЩЕНИЯ

«Сведения, внесенные в автоматизированную информационную систему Росздравнадзора перед вводом в гражданский оборот серий, партий лекарственных средств/ Информации о выданных Росздравнадзором разрешениях на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии иммунобиологического лекарственного препарата, по состоянию на 09.09.2025 14:25»

Дата внесения в АИС Росздравнадзора	Торговое наименование	Производитель (выпускной контроль)	Страна	Сведения о странах происхождения	Нормативная документация	Организация, осуществляющая в гражданский оборот	Номер серии, партии	Номер, дата разрешения на ИЛП	Письма об изъятии ЛС (номер, дата)
04.08.2025	Энфрел®: амфититат для приготовления раствора для подкожного введения 25 мг 1 шт. (25 мг), флакон (4), пачка картонная/ в комплекте: растворитель (шприц) 1 мл - 4 шт., иглы инъекционные - 4 шт., адаптеры для флаконов - 4 шт., салфетки спиртовые - 8 шт.	Цфайкер Минифармчуринг Бельгия НВ	Бельгия	Цфайкер Минифармчуринг Бельгия НВ, Бельгия	ЛСР-006603/09-090321; Илм. №1 к ЛСР-006603/09-090321; Илм. №2 к ЛСР-006603/09-090321; Илм. №3 к ЛСР-006603/09-090321; Илм. №4 к	ООО "Цфайкер Инновации"	MG7159	-	
04.08.2025	Энфрел®: амфититат для приготовления раствора для подкожного введения 25 мг 1 шт. (25 мг), флакон (4), пачка картонная/ в комплекте: растворитель (шприц) 1 мл - 4 шт., иглы инъекционные - 4 шт., адаптеры для флаконов - 4 шт., салфетки спиртовые - 8 шт.	Цфайкер Минифармчуринг Бельгия НВ	Бельгия	Цфайкер Минифармчуринг Бельгия НВ, Бельгия	ЛСР-006603/09-090321; Илм. №1 к ЛСР-006603/09-090321; Илм. №2 к ЛСР-006603/09-090321; Илм. №3 к ЛСР-006603/09-090321; Илм. №4 к	ООО "Цфайкер Инновации"	MG7159	-	