

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

об аккредитации на право проведения клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения

«19» июля 2018 г.

№ 1653

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России)

(полное и сокращенное наименование, организационно правовая форма медицинской организации)

- 2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 1027739054420, свидетельство серия 77 № 008016678 от 08.08.2002
- 3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 117997, г. Москва, ул. Островитянова, д. 1; обособленное структурное подразделение Российский геронтологический научно-клинический центр: 129226, г. Москва, ул. 1-я Леонова, д. 16, стр. 1, стр. 2, стр. 7; обособленное структурное подразделение—Научно-исследовательский клинический институт педиатрии имени академика Ю.Е. Вельтищева: 125412, г. Москва, ул. Талдомская, д. 2, стр. 1, стр. 2; обособленное структурное подразделение Российская детская клиническая больница: 119571, г. Москва, Ленинский проспект, д. 117, корп. 1, корп. 2, корп. 3, корп. 4, корп. 5, корп. 6, корп. 7, корп. 8, корп. 10; тел. (495) 434 03 29

(почтовые адреса места нахождения и мест осуществления деятельности, телефоны и т.д.)

- 4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): <u>7728095113</u>, свидетельство серия 77 № 017852666 от 16.03.1993
- 5. Клинические исследования лекарственных препаратов, проводимые в соответствии с правилами клинической практики в целях:
- установление безопасности лекарственных препаратов для здоровых добровольцев и (или) переносимости их здоровыми добровольцами;
- подбор оптимальных дозировок лекарственного препарата и курса лечения для пациентов с определенным заболеванием, оптимальных доз и схем вакцинации иммунобиологическими лекарственными препаратами здоровых добровольцев;
- установление безопасности лекарственного препарата и его эффективности для пациентов с определенным заболеванием, профилактической эффективности иммунобиологических лекарственных препаратов для здоровых добровольцев;
- изучение возможности расширения показаний для медицинского применения и выявления ранее неизвестных побочных действий зарегистрированных лекарственных препаратов.
- 6. Настоящее свидетельство предоставлено на срок до «19» июля 2023 г. на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от «19» июля 2018 г. № 451

SIAME RESIDENCE INSTRUCTION INTO ADMINISTRATION OF THE PROPERTY OF THE PROPERT

Статс-секретарь – заместитель Министра

Д.В. Костенников 006872