



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«21» ноября 2017 г.

№ 1130

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

**федеральное государственное бюджетное учреждение «Национальный
медицинский исследовательский центр имени В.А. Алмазова» Министерства
здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ «НМИЦ им. В.А. Алмазова»
Минздрава России)**

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной
регистрации медицинской организации (ОГРН): **1037804031011, свидетельство
серия 78 № 000759871 от 05.01.2003**

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: **197341,
г. Санкт-Петербург, ул. Аккуратова, д. 2; 197341, г. Санкт-Петербург,
ул. Аккуратова, д. 2, лит. А, лит. Б, лит. И; 194156, г. Санкт-Петербург,
пр. Пархоменко, д. 15, лит. А; обособленное подразделение (филиал)
«Российский научно-исследовательский нейрохирургический институт имени
профессора А.Л. Поленова»: 191104, г. Санкт-Петербург, ул. Маяковского,
д. 12, лит. Р; 197341, г. Санкт-Петербург, пр. Коломяжский, д. 21, корп. 2,
стр. 1; тел. (812) 702 37 00**

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): **7802030429,
свидетельство серия 78 № 009246359 от 16.05.2007**

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 **«26» февраля 2020 г.**
на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от
«26» февраля 2015 г. № 79

Статс-секретарь – заместитель Министра

Д.В. Костенников
006221



Приложение № 1
к Свидетельству об аккредитации
на право проведения клинических
исследований лекарственных
препаратов для медицинского
применения № 1130 от 21.11.2017

Действие настоящего свидетельства продлено на срок до **«26» февраля 2025 г.**
на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации
от **«24» декабря 2019 г. № 1086**

Статс-секретарь – заместитель Министра

Д.В. Костенников

