



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«18» августа 2017 г.

№ 56

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

федеральное государственное бюджетное учреждение «Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ «НМИЦ кардиологии» Минздрава России)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): **1037739144640, свидетельство серия 77 № 007231645 от 20.01.2003**

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: **121552, г. Москва, ул. 3-я Черепковская, д. 15 А; 121552, г. Москва, ул. 3-я Черепковская, д. 15 А, стр. 3, стр. 4, стр. 5, стр. 6, стр. 8; тел. (499) 140 93 36**

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): **7731243467, свидетельство серия 77 № 013346725 от 11.02.1993**

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.

(указываются цели проведения клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения, в отношении которых выдано настоящее свидетельство)

6. Настоящее свидетельство предоставлено на срок до **«18» июня 2021 г.** на основании приказов Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от **«17» июня 2011 г. № 575** и Министерства здравоохранения Российской Федерации от **«06» июня 2016 г. № 338**

Первый заместитель Министра

И.Н. Каграманян
005981