



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«28» июля 2016 г.

№ 1293

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

**федеральное государственное бюджетное учреждение «Национальный
медико-хирургический Центр имени Н.И. Пирогова» Министерства
здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ «НМХЦ 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): **1027700077668, свидетельство
серия 77 № 005392989 от 30.07.2002**

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: **105203,
г. Москва, ул. Нижняя Первомайская, д. 70; 105203, г. Москва, ул. Нижняя
Первомайская, д. 65; 105203, г. Москва, ул. Нижняя Первомайская, д. 70,
стр. 1; 105203, г. Москва, ул. Нижняя Первомайская, д. 70, стр. 5; 105203,
г. Москва, ул. Нижняя Первомайская, д. 70, стр. 19; 127473, г. Москва,
ул. Делегатская, д. 9, стр. 2; 119002, г. Москва, Гагаринский переулок, д. 37,
стр. 1; 143964, Московская обл., г. Реутов, ул. Ленина, д. 2А;
тел. (499) 464 49 54**

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): **7733108569,
свидетельство серия 77 № 013929359 от 15.02.2006**

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 **«28» июля 2021 г.**
на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации
от **«28» июля 2016 г. № 555**

Заместитель Министра

С.А. Краевой
004735

