



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«16» сентября 2015 г.

№ 1167

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

**Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования «Московский государственный университет имени
М.В. Ломоносова» (МГУ имени М.В. Ломоносова)**

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной
регистрации медицинской организации (ОГРН): **1037700258694, свидетельство
серия 77 № 006804694 от 14.03.2003**

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: **119991,
г. Москва, Ленинские горы, д. 1; обособленное подразделение Медицинский
научно-образовательный центр Московского государственного университета
имени М.В. Ломоносова: 119992, г. Москва, Ломоносовский пр-т, д. 27,
корп. 10; тел. (495) 932 80 71**

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): **7729082090,
свидетельство серия 77 № 017065111 от 22.06.1993**

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 **«16» сентября 2020 г.**
на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации
от **«11» сентября 2015 г. № 637**

Первый заместитель Министра

И.Н. Каграманян



003320