



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

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

«08» июня 2015 г.

№ 1145

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

Федеральное бюджетное учреждение здравоохранения «Лечебно-реабилитационный центр Министерства экономического развития Российской Федерации» (ФБУЗ «Лечебно-реабилитационный центр Минэкономразвития России»)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 5147746032033, свидетельство серия 77 № 017349964 от 04.09.2014

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 142160, г. Москва, поселение Вороновское, село Вороново; 119192, г. Москва, Ломоносовский пр-т, д. 43; тел. (499) 783 03 03

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 7751524258, свидетельство серия 77 № 017349965 от 04.09.2014

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 «08» июня 2020 г. на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от «08» июня 2015 г. № 311

Первый заместитель Министра

И.Н. Каграманян

003061



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

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

«08» июня 2015 г.

№ 1145

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

Федеральное бюджетное учреждение здравоохранения «Лечебно-реабилитационный центр Министерства экономического развития Российской Федерации» (ФБУЗ «Лечебно-реабилитационный центр Минэкономразвития России»)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 5147746032033, свидетельство серия 77 № 017349964 от 04.09.2014

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 142160, г. Москва, поселение Вороновское, село Вороново; 119192, г. Москва, Ломоносовский пр-г, д. 43; тел. (499) 783 03 03

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 7751524258, свидетельство серия 77 № 017349965 от 04.09.2014

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 «08» июня 2020 г. на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от «08» июня 2015 г. № 311

Первый заместитель Министра

И.Н. Каграманян

003061