



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«17» декабря 2013 г.

№ 218

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

Федеральное государственное бюджетное учреждение «Центральная
клиническая больница с поликлиникой» Управления делами Президента
Российской Федерации (ФГБУ «ЦКБ с поликлиникой»)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной
регистрации медицинской организации (ОГРН): 1037700201131, свидетельство
серия 77 № 000730390 от 21.12.2004

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 121359, г. Москва,
ул. Маршала Тимошенко, д. 15; 121359, г. Москва, ул. Маршала Тимошенко,
д. 15, стр.2, стр. 3, стр. 4, стр. 5, стр. 6, стр.7, стр.8, стр. 9, стр.15, стр. 23;
121359, г. Москва, ул. Маршала Тимошенко, д. 11, корп. 2; тел. (495) 530 03 95
(почтовые адреса места нахождения и мест осуществления деятельности, телефоны и т.д.)

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 7731082971,
свидетельство серия 77 № 012828114 от 25.01.1993

5. Клинические исследования лекарственных препаратов, проводимые в
соответствии с правилами клинической практики в целях:

- 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 «15» августа 2016 г.
на основании приказа Министерства здравоохранения и социального развития
Российской Федерации от «03» августа 2011 г. № 870

Заместитель Министра

И.Н. Каграманян

001609



Приложение № 1
к Свидетельству об аккредитации
на право проведения клинических
исследований лекарственных
препаратов для медицинского
применения № 218 от 17.12.2013

Действие настоящего свидетельства продлено на срок до **«15» августа 2021 г.**
на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации
от **«07» июля 2016 г. № 491**

Первый заместитель Министра

И.Н. Каграманян

