



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«27» декабря 2017 г.

№ 1566

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Астраханский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБОУ ВО Астраханский ГМУ Минздрава России)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 1023000857285, дата внесения записи в Единый государственный реестр юридических лиц 12.12.2002

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 414000, г. Астрахань, ул. Бакинская, д. 121; 414000, г. Астрахань, ул. Мечникова/ул. Епишина/ул. Зои Космодемьянской, 20/33/80, литер А4, этаж 1, комн. 2; 416601, г. Астрахань, Началовское шоссе, д. 9, литер А, V этаж, пом. 1; 416601, г. Астрахань, Началовское шоссе, д. 9, литер В; 414056, г. Астрахань, пер. 1-й Аршанский, д. 2, пом. 4; тел. (8512) 52 41 43

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 3015010536, свидетельство серия 30 № 001533343 от 01.09.1993

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.

6. Настоящее свидетельство предоставлено на срок до 27» декабря 2022 г. на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 27» декабря 2017 г. № 1117

Статс-секретарь – заместитель Министра

Д.В. Костенников

006363

