



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«05» июня 2019 г.

№ 1743

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

Государственное бюджетное учреждение здравоохранения города Москвы
«Городская клиническая больница имени М.П. Кончаловского Департамента
здравоохранения города Москвы» (ГБУЗ «ГКБ им. М.П. Кончаловского
ДЗМ»)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 1037739064285, свидетельство серия 77 № 007362427 от 13.01.2003

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 124489, г. Москва, г. Зеленоград, Каштановая аллея, д. 2, стр. 1; 124489, г. Москва, г. Зеленоград, Каштановая аллея, д. 2, стр. 2, стр. 3, стр. 4, стр. 6, стр. 7, стр. 15; 124683, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Александровка, д. 8, стр. 1, стр. 2, стр. 3; 124575, г. Москва, г. Зеленоград, корп. 911; 124617, г. Москва, г. Зеленоград, корп. 1460, стр. 1; тел. (499) 735 64 29

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 7735069192, дата постановки на учет в налоговом органе 01.03.1995

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 «05» июня 2024 г. на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от «05» июня 2019г. № 370

Статс-секретарь – заместитель Министра

Д.В. Костенников

007710