



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
**СВИДЕТЕЛЬСТВО**

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

«16» декабря 2019 г.

№ 1653

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 1027739054420, свидетельство серия 77 № 008016678 от 08.08.2002

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 117997, г. Москва, ул. Островитянова, д. 1; обособленное структурное подразделение - Российский геронтологический научно-клинический центр: 129226, г. Москва, ул. 1-я Леонова, д. 16, стр. 1, стр. 2, стр. 7; обособленное структурное подразделение - Научно-исследовательский клинический институт педиатрии имени академика Ю.Е. Вельтищева: 125412, г. Москва, ул. Талдомская, д. 2, стр. 1, стр. 2; обособленное структурное подразделение - Российская детская клиническая больница: 119571, г. Москва, Ленинский проспект, д. 117, корп. 1, корп. 2, корп. 3, корп. 4, корп. 5, корп. 6, корп. 7, корп. 8, корп. 10; тел. (495) 434 03 29

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 7728095113, свидетельство серия 77 № 017852666 от 16.03.1993

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 «19» июля 2023 г. на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от «19» июля 2018 г. № 451

Статс-секретарь – заместитель Министра

Д.В. Костеников  
**008289**

