



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«06» ноября 2019 г.

№ 1782

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

Государственное бюджетное учреждение здравоохранения города Москвы
«Детская городская клиническая больница имени Н.Ф. Филатова
Департамента здравоохранения города Москвы» (ГБУЗ «ДГКБ
им. Н.Ф. Филатова ДЗМ»)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 1027739341519, дата внесения записи в Единый государственный реестр юридических лиц 09.10.2002

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 123001, г. Москва, ул. Садовая-Кудринская, д. 15; 123001, г. Москва, ул. Садовая-Кудринская, д. 15, стр. 2, стр. 3 А, стр. 3 Б, стр. 6, стр. 11; 123001, г. Москва, ул. Красина, д. 27, стр. 3; 123001, г. Москва, ул. Зоологическая, д. 15; тел. (499) 254 52 92

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 7703111067, дата постановки на учет в налоговом органе 09.10.2002

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 «06» ноября 2024 г. на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от «06» ноября 2019г. № 918

Статс-секретарь – заместитель Министра

Д.В. Костенников

008194

