



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

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

«02» апреля 2013 г.

№ 917

1. Настоящее свидетельство предоставлено:
федеральное государственное бюджетное учреждение «Санкт-Петербургский научно-исследовательский институт фтизиопульмонологии» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ «СПб НИИФ» Минздрава России)
(полное и сокращенное наименование, организационно правовая форма медицинской организации)
2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 1037843004870, свидетельство серия 78 № 004028502 от 10.01.2003
3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 191036, г. Санкт-Петербург, Лиговский проспект, д. 2-4; 191036, г. Санкт-Петербург, Лиговский проспект, д. 2-4, лит. А; 194064, г. Санкт-Петербург, Политехническая улица, д. 32, лит. А, лит. Б, лит. В, лит. Д, лит. Х; 194223, г. Санкт-Петербург, 2-Муринский проспект, д. 12, кор. 3, лит. А; тел. (812) 579 25 54
(почтовые адреса места нахождения и мест осуществления деятельности, телефоны и т.д.)
4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 7815022288, свидетельство серия 78 № 008743104 от 01.07.2003
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 «02» апреля 2018 г. на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от «01» апреля 2013 г. № 180

Заместитель Министра



И.Н. Каграманян

000900