



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**СВИДЕТЕЛЬСТВО**

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

«22» ноября 2018 г.

№ 1685

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Саратовский государственный медицинский университет имени В.И. Разумовского» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБОУ ВО Саратовский ГМУ им. В.И. Разумовского Минздрава России)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 1026402664903, свидетельстве серия 64 № 000935128 от 10.11.2002

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 410012, г. Саратов, ул. Большая Казачья, д. 112; 410054, г. Саратов, ул. Б. Садовая, д. 137; 410600, г. Саратов, ул. Советская, д. 21; 410028, г. Саратов, ул. Провиантская, д. 22; 410038, г. Саратов, ул. Симбирская, д. 154; 410028, г. Саратов, ул. 53 Стрелковой дивизии, д. 6/9; 410028, г. Саратов, ул. Вольская, д. 12; 410002, г. Саратов, ул. им. Чернышевского Н.Г., д. № 148; тел. (452) 66 97 00

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 6452006471, дата постановки на учет в налоговом органе 04.11.1993

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 «22» ноября 2023 г. на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от «22» ноября 2018 г. № 809

Статс-секретарь – заместитель Министра

Д.В. Костенников

007216