



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«10» декабря 2018г.

№ 191

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Ставропольский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБОУ ВО СтГМУ Минздрава России).

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 1022601954715, свидетельство серия 26 № 004026199 от 15.02.2013.

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 355017, г. Ставрополь, ул. Мира, д. 310; 355000, г. Ставрополь, пр. Октябрьской Революции, д. 26, 28; 355017, г. Ставрополь, ул. М. Морозова, д. 6; 355000, г. Ставрополь, ул. Ленина, д. 417 (литер АА1, Д, Д2, Д3); 355000, г. Ставрополь, ул. Пушкина, д. 8а/ул. Морозова, д. 8; 355042, г. Ставрополь, ул. 50 лет ВЛКСМ, д. 18/3; 355030, г. Ставрополь, ул. Индустриальная, д. 15; тел. (8652) 35 23 31.

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 2633003556, свидетельство серия 26 № 003729139 от 09.07.2001.

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 «04» августа 2021 г. на основании приказов Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от «03» августа 2011 г. № 869 и Министерства здравоохранения Российской Федерации от «07» июля 2016 г. № 491.

Статс-секретарь – заместитель Министра

Д.В. Костенников

007228

