



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

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

«30» ноября 2012 г.

№ 490

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

Федеральное государственное бюджетное учреждение «Уральский научно-исследовательский институт фтизиопульмонологии» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ «УНИИФ» Минздрава России)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 1026605629412, свидетельство серия 66 № 006982435 от 20.09.2010

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 620039, г. Екатеринбург, ул. XII Партсъезда, д. 50; тел. (343) 333 44 63

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 6663025890, свидетельство серия 66 № 006667857 от 30.12.1993

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 «29» августа 2016 г. на основании приказа Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от «25» августа 2011 г. № 981

Заместитель Министра



И.Н. Каграманян

000509

Приложение № 1
к Свидетельству об аккредитации
на право проведения клинических
исследований лекарственных
препаратов для медицинского
применения № 490 от 30.11.2012

Действие настоящего свидетельства продлено на срок до «29» августа 2021 г.
на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации
от «28» июля 2016 г. № 557

Заместитель Министра



С.А. Краевой

