



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«31» октября 2016 г.

№ 212

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования «Башкирский государственный медицинский
университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации
(ФГБОУ ВО БГМУ Минздрава России)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной
регистрации медицинской организации (ОГРН): 1020202561136, свидетельство
серия 02 № 004177186 от 06.12.2002

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 450008, Республика
Башкортостан, г. Уфа, ул. Ленина, д. 3; 450083, Республика Башкортостан,
г. Уфа, ул. Шафиева, д. 2; 450077, Республика Башкортостан, г. Уфа,
ул. Чернышевского, д. 104; 450074, Республика Башкортостан, г. Уфа,
ул. Заки Валиди, д. 45/1; тел. (3472) 72 41 73

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 0274023088,
свидетельство серия 02 № 007355905 от 04.08.1993

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 «15» августа 2021 г.
на основании приказов Министерства здравоохранения и социального развития
Российской Федерации от «03» августа 2011 г. № 870 и Министерства
здравоохранения Российской Федерации от «06» июня 2016 г. № 337

Первый заместитель Министра

И.Н. Каграманян

005053