



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«23» марта 2016 г.

№ 212

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования «Башкирский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ГБОУ ВПО 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. (347) 272 41 73

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 0274023088, свидетельство серия 02 № 006885350 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 2016 г. на основании приказа Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от «03» августа 2011 г. № 870

Первый заместитель Министра

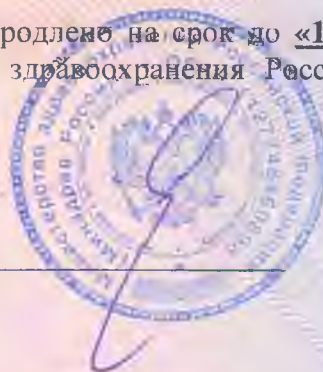
И.Н. Каграманян

004034

Приложение № 1
к Свидетельству об аккредитации
на право проведения клинических
исследований лекарственных
препаратов для медицинского
применения № 212 от 23.03.2016

Действие настоящего свидетельства продлено на срок до **«15» августа 2021 г.**
на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации
от **«06» июня 2016 г. № 337**

Первый заместитель Министра



И.Н. Каграманян