



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«05» июля 2018 г.

№ 1640

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

**федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования «Приволжский исследовательский медицинский
университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации
(ФГБОУ ВО «ПИМУ» Минздрава России)**

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): **1025203045482, дата внесения записи в Единый государственный реестр юридических лиц 31.12.2002**

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: **603005, г. Нижний Новгород, пл. Минина и Пожарского, д. 10/1; 603005, г. Нижний Новгород, ул. Минина, д. 20/А; 603155, г. Нижний Новгород, Верхневолжская набережная, д. 18/1; 603950, г. Нижний Новгород, ул. Семашко, д. 22; 603950, г. Нижний Новгород, ул. Семашко, д. 22 корп. 1; 603005, г. Нижний Новгород, ул. Алексеевская, д. 1; 603104, г. Нижний Новгород, ул. Медицинская, д. 3а, общ. № 4; тел. (831) 439 09 43**

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): **5260037940, дата постановки на учет в налоговом органе 30.03.1994**

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 **«05» июля 2023 г.** на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от **«05» июля 2018 г. № 416**

Статс-секретарь – заместитель Министра

Д.В. Костенников



007263