



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**СВИДЕТЕЛЬСТВО**

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

«18» апреля 2016 г.

№ 113

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

**федеральное государственное бюджетное учреждение «Новосибирский научно-исследовательский институт туберкулеза» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ «НИИТ» Минздрава России)**

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): **1025401009908, свидетельство серия 54 № 004398509 от 20.09.2010**

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: **630040, г. Новосибирск, ул. Охотская, д. 81 а; тел. (383) 203 78 25**  
(почтовые адреса места нахождения и мест осуществления деятельности, телефоны и т.д.)

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): **5401109396, свидетельство серия 54 № 004686950 от 08.10.2002**

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.**

(указываются цели проведения клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения, в отношении которых выдано настоящее свидетельство)

6. Настоящее свидетельство предоставлено на срок до **«15» июля 2016 г.**  
на основании приказа Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от **«14» июля 2011 г. № 728**

Первый заместитель Министра

И.Н. Каграмян

004129

**Приложение № 1**  
к Свидетельству об аккредитации  
на право проведения клинических  
исследований лекарственных  
препаратов для медицинского  
применения № 113 от 18.04.2016

Действие настоящего свидетельства продлено на срок до **«15» июля 2021 г.**  
на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации  
от **«06» июня 2016 г. № 338**

Первый заместитель Министра



И.Н. Каграманян