



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

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

«01» декабря 2011 г.

№ 687

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

Государственное бюджетное учреждение здравоохранения Тюменской области «Областная клиническая больница № 1» (ГБУЗ ТО «Областная клиническая больница № 1»)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 1027200774600, свидетельство серия 72 № 000160151 от 17.07.2002

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 625023, г. Тюмень, ул. Котовского, д. 55; 625023, г. Тюмень, ул. Котовского, д. 55, корпус 1, корпус 3, корпус 4; 625023, г. Тюмень, ул. Энергетиков, д. 26; 625501, г. Тюмень, 4 км Червишевского тракта, д. 7; 625501, г. Тюмень, 4 км Червишевского тракта, д. 7, корпус 1, корпус 3, корпус 4; тел. (3452) 28 74 00
(почтовые адреса места нахождения и мест осуществления деятельности, телефоны и т.д.)

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 7203000249, свидетельство серия 72 № 001973582 от 23.05.2002

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.

6. Настоящее свидетельство предоставлено на срок до «01» декабря 2016 г. на основании приказа Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от «30» ноября 2011 г. № 1437

Заместитель Министра



В.И. Скворцова

001419



Приложение № 1
к Свидетельству об аккредитации
на право проведения клинических
исследований лекарственных
препаратов для медицинского
применения № 687 от 01.12.2011

Действие настоящего свидетельства продлено на срок до «01» декабря 2021 г.
на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации
от «02» ноября 2016 г. № 821

Первый заместитель Министра

И.Н. Каграманян

