



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«08» декабря 2011 г.

№ 423

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

Государственное бюджетное учреждение здравоохранения города Москвы  
«Городская клиническая больница № 40 Департамента здравоохранения  
города Москвы» (ГБУЗ «ГКБ № 40 ДЗМ»)  
(полное и сокращенное наименование, организационно правовая форма медицинской организации)

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 1027739691352, свидетельство серия 77 № 007217002 от 04.12.2002

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 129301, г. Москва, ул. Касаткина, д. 7; 129301, г. Москва, ул. Касаткина, д. 7, корп. 1, стр. 2, стр. 4, корп. 5, корп. 6, корп. 9, корп. 10; тел. (495) 686 80 50  
(почтовые адреса места нахождения и мест осуществления деятельности, телефоны и т.д.)

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 7716099554, свидетельство серия 77 № 003506277 от 04.08.2003

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 «25» августа 2016 г. на основании приказа Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от «24» августа 2011 г. № 968

Заместитель Министра

В.И. Скворцова

001489



**Приложение № 1**  
к Свидетельству об аккредитации  
на право проведения клинических  
исследований лекарственных  
препаратов для медицинского  
применения № 423 от 08.12.2011

Действие настоящего свидетельства продлено на срок до «25» августа 2021 г.  
на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации  
от «06» июня 2016 г. № 338

Первый заместитель Министра

И.Н. Каграманян