



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**СВИДЕТЕЛЬСТВО**

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

**«19» июля 2017 г.**

**№ 1498**

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

**Федеральное государственное бюджетное научное учреждение «Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук» (ИЦиГ СО РАН)**

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): **1025403657410, свидетельство серия 54 № 000867788 от 05.12.2002**

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: **630090, г. Новосибирск, пр-т Академика Лаврентьева, д. 10; 630090, г. Новосибирск, пр-т Академика Лаврентьева, д. 10/2; 630117, г. Новосибирск, ул. Арбузова, д. 6; 630089, г. Новосибирск, ул. Бориса Богаткова, д. 175/1; 630005, г. Новосибирск, ул. Ольги Жилиной, д. 90а; тел. (383) 224 02 47**

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): **5408100138, свидетельство серия 54 № 005010458 от 08.05.1992**

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 **«19» июля 2022 г.** на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от **«19» июля 2017 г. № 448**

Заместитель Министра

С.А. Краевой

005886