



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«03» сентября 2020 г.

№ 1877

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

Государственное бюджетное учреждение здравоохранения города Москвы
«Городская поликлиника № 115 Департамента здравоохранения города
Москвы» (ГБУЗ «ГП № 115 ДЗМ»)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 1037734007013, дата внесения записи в Единый государственный реестр юридических лиц 18.03.2003

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 123308, г. Москва, ул. Демьяна Бедного, д. 8; 123308, г. Москва, ул. Маршала Новикова, д. 14, корп. 1; 123103, г. Москва, пр-т Маршала Жукова, д. 64, корп. 1; 125362, г. Москва, ул. Долгова, д. 1, корп. 4; 125367, г. Москва, Врачебный пр-д, д. 10, корп. 3; 123060, г. Москва, ул. Маршала Бирюзова, д. 30; 123060, г. Москва, ул. Пехотная, д. 3, стр. 16; тел. (499) 191 50 14

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 7734256190, дата постановки на учет в налоговом органе 18.03.2003

5. Клинические исследования лекарственных препаратов, проводимые в соответствии с правилами клинической практики в целях:

- 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 «03» сентября 2025 г. на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от «03» сентября 2020 г. № 937

Заместитель Министра

В.С. Фисенко

008986