



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**СВИДЕТЕЛЬСТВО**

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

«06» июня 2016 г.

№ 1274

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

бюджетное учреждение здравоохранения Вологодской области «Вологодская областная клиническая больница» (БУЗ ВО «ВОКБ», БУЗ ВО «Вологодская областная клиническая больница»)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной регистрации медицинской организации (ОГРН): 1023500884593, свидетельство серия 35 № 000625717 от 25.10.2002

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 160002, г. Вологда, ул. Лечебная, д. 17; 160022, г. Вологда, Пошехонское ш., д. 23; 160022, г. Вологда, Пошехонское ш., д. 27; 160022, г. Вологда, Пошехонское ш., д. 29; 160022, г. Вологда, Пошехонское ш., д. 29а; тел. (8172) 51 17 09  
(почтовые адреса места нахождения и мест осуществления деятельности, телефоны и т.д.)

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 3525023476, свидетельство серия 35 № 002088688 от 18.10.1999

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 «06» июня 2021 г. на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от «06» июня 2016 г. № 339

Первый заместитель Министра

И.Н. Каграманян

004479