



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

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

«04» сентября 2018 г.

№ 1662

1. Настоящее свидетельство предоставлено:

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования «Санкт-Петербургский государственный университет»
(Санкт-Петербургский государственный университет, Санкт-Петербургский
университет, СПбГУ)

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

2. Основной государственный регистрационный номер записи о государственной
регистрации медицинской организации (ОГРН): 1037800006089, свидетельство
серия 78 № 000543455 от 20.01.2003

3. Место нахождения и места осуществления деятельности: 199034,
г. Санкт-Петербург, Университетская наб., д. 7/9; 190103, г. Санкт-Петербург,
наб. реки Фонтанки, д. 154, литер А, Б, Г; 190103, г. Санкт-Петербург,
ул. Циолковского, д. 3, литер А; 199004, г. Санкт-Петербург, В.О., Кадетская
линия, д. 13-15, лит. А; 199034, г. Санкт-Петербург, В.О., 7-я линия, д. 16-18,
литер А, пом. 1Н, 2Н, 3Н; 199226, г. Санкт-Петербург, ул. Кораблестроителей,
д. 20, к. 1, литер А, пом. 2-Н; тел. (812) 676 25 07

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

4. Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН): 7801002274,
свидетельство серия 78 № 009255532 от 14.09.1993

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 «04» сентября 2023 г.
на основании приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от
«04» сентября 2018 г. № 578

Заместитель Министра

Н.А. Хорова

007011

