



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

П Р И К А З

19 июля 2017 г.

№ 448

Москва

**Об аккредитации медицинских организаций
на право проведения клинических исследований
лекарственных препаратов для медицинского применения**

В соответствии со статьей 38 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; № 31, ст. 4161; № 42, ст. 5293; № 49, ст. 6409; 2011, № 50, ст. 7351; 2012, № 26, ст. 3446; № 53, ст. 7587; 2013, № 27, ст. 3477; № 48, ст. 6165; 2014, № 11, ст. 1098; № 43, ст. 5797; № 52, ст. 7540; 2015, № 10, ст. 1404; № 27, ст. 3951; № 29, ст. 4359, 4367, 4388; № 51, ст. 7245; 2016, № 1, ст. 9; № 23, ст. 3287; № 27, ст. 4238, 4283) и Правилами аккредитации медицинских организаций на право проведения клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 3 сентября 2010 г. № 683 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 37, ст. 4697; 2011, № 50, ст. 7390; 2012, № 37, ст. 5002), п р и к а з ы в а ю:

1. Аккредитовать на право проведения клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения медицинские организации согласно приложению.

2. Департаменту государственного регулирования обращения лекарственных средств (А.Г. Цындымеев):

выдать медицинским организациям, аккредитованным на право проведения клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения, указанным в приложении к настоящему приказу (далее — аккредитованные медицинские организации), свидетельства об аккредитации на право проведения клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения;

внести сведения об аккредитованных медицинских организациях в перечень медицинских организаций, имеющих право проводить клинические исследования лекарственных препаратов для медицинского применения.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Заместитель Министра

С.А. Краевой

Приложение
к приказу Министерства
здравоохранения
Российской Федерации
от «19» ИЮЛЯ 2017 г. № 448

**Медицинские организации, аккредитованные
на право проведения клинических исследований
лекарственных препаратов для медицинского применения**

- 1 Федеральное государственное бюджетное научное учреждение «Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук» (г. Новосибирск).
- 2 Государственное бюджетное учреждение здравоохранения Псковской области «Псковская областная клиническая больница» (г. Псков).
- 3 государственное автономное учреждение здравоохранения «Брянская областная больница № 1» (г. Брянск).
- 4 Государственное бюджетное учреждение здравоохранения города Москвы «Психиатрическая клиническая больница № 4 им. П.Б. Ганнушкина Департамента здравоохранения города Москвы» (г. Москва).
- 5 Общество с ограниченной ответственностью «Центр клинической диагностики» (г. Симферополь).
- 6 Общество с ограниченной ответственностью «Диамедика» (г. Казань).
- 7 Общество с ограниченной ответственностью «КОРОЛЕВ МЕДИЦИНА» (Московская обл., г. Наро-Фоминск).
- 8 Общество с ограниченной ответственностью «Стомамедсервис» (Ленинградская обл., г. Гатчина).
- 9 Общество с ограниченной ответственностью «Медицинский центр «Айболит» (г. Казань).
- 10 Общество с ограниченной ответственностью «Немецкая клиника» (г. Санкт-Петербург).