



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(Минздрав России)

**П Р И К А З**

23 апреля 2015г.

№ 207

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) 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 осуществляется первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации И.Н. Каграманяном.

Заместитель Министра

С.А. Краевой

Приложение  
к приказу Министерства  
здравоохранения  
Российской Федерации  
от «23» апреля 2015 г. № 207

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

- 1 Общество с ограниченной ответственностью «Неболейка»  
(г. Санкт-Петербург).
- 2 Общество с ограниченной ответственностью «ЭВИМЕД»  
(г. Челябинск).
- 3 Общество с ограниченной ответственностью Клиника «Бессалар».  
Центр клинических исследований (г. Москва).