



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(Минздрав России)

П Р И К А З

6 июня 2016 г.

№ 339

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) 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.

Первый заместитель Министра

И.Н. Каграманян

Приложение
к приказу Министерства
здравоохранения
Российской Федерации
от «6» июня 2016 г. № 339

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

- 1 Государственное бюджетное учреждение здравоохранения Республики Карелия «Городская поликлиника № 3» (г. Петрозаводск).
- 2 Государственное бюджетное учреждение здравоохранения Республики Карелия «Республиканский кожно-венерологический диспансер» (г. Петрозаводск).
- 3 бюджетное учреждение здравоохранения Удмуртской Республики «Городская клиническая больница № 9 Министерства здравоохранения Удмуртской Республики» (г. Ижевск).
- 4 Краевое государственное бюджетное учреждение здравоохранения «Алтайский краевой центр по профилактике и борьбе со СПИДом и инфекционными заболеваниями» (г. Барнаул).
- 5 бюджетное учреждение здравоохранения Вологодской области «Вологодская областная клиническая больница» (г. Вологда).
- 6 Общество с ограниченной ответственностью «СЕМЕЙНАЯ КЛИНИКА» (г. Екатеринбург).
- 7 Общество с ограниченной ответственностью «Европейский Институт Здоровья Семьи» (г. Санкт-Петербург, г. Колпино).
- 8 Общество с ограниченной ответственностью «Интегративные Медицинские Технологии» (г. Санкт-Петербург).
- 9 Общество с ограниченной ответственностью «Медицинские инновации» (г. Ярославль).
- 10 Общество с ограниченной ответственностью «Центр хирургии глаза» (г. Москва).
- 11 Общество с ограниченной ответственностью «ИНСТИТУТ АЛЛЕРГОЛОГИИ И КЛИНИЧЕСКОЙ ИММУНОЛОГИИ» (г. Москва).
- 12 Общество с ограниченной ответственностью «Клиника МАММЭ» (г. Краснодар).
- 13 Общество с ограниченной ответственностью «Диагностический центр «ДиаМед» (Ставропольский край, Труновский р-н, с. Донское).