



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(Минздрав России)

П Р И К А З

24 сентября 2016г.

№ 735

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.

Первый заместитель Министра

 И.Н. Каграмян

Приложение
к приказу Министерства
здравоохранения
Российской Федерации
от «14» сентября 2016 г. № 435

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

- 1 федеральное государственное бюджетное учреждение «Уральский научно-исследовательский институт охраны материнства и младенчества» Министерства здравоохранения Российской Федерации (г. Екатеринбург).
- 2 государственное бюджетное учреждение здравоохранения Свердловской области «Научно-практический центр специализированных видов медицинской помощи «Уральский институт кардиологии» (г. Екатеринбург).
- 3 Государственное автономное учреждение здравоохранения «Республиканский клинический неврологический центр» (г. Казань).
- 4 государственное бюджетное учреждение здравоохранения Владимирской области «Областной клинический онкологический диспансер» (г. Владимир).
- 5 государственное бюджетное учреждение здравоохранения Свердловской области «Свердловская областная клиническая больница № 1» (г. Екатеринбург).
- 6 государственное бюджетное учреждение здравоохранения Новосибирской области «Детская городская клиническая больница № 1» (г. Новосибирск).
- 7 Государственное учреждение здравоохранения «Липецкий областной онкологический диспансер» (г. Липецк).
- 8 Общество с ограниченной ответственностью «Купчинский центр амбулаторного диализа» (г. Санкт-Петербург).
- 9 Общество с ограниченной ответственностью Медицинский центр «Стандарт» (г. Саратов).
- 10 Акционерное общество «Медицинские технологии» (г. Екатеринбург).