



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**
(Минздрав России)

П Р И К А З

6 декабря 2016 г.

№ 931

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 «6» сентября 2016 г. № 931

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

- 1 Федеральное бюджетное учреждение науки «Санкт-Петербургский научно-исследовательский институт эпидемиологии и микробиологии им. Пастера» (г. Санкт-Петербург).
- 2 федеральное государственное бюджетное учреждение «Федеральный научный центр трансплантологии и искусственных органов имени академика В.И. Шумакова» Министерства здравоохранения Российской Федерации (г. Москва).
- 3 Государственное бюджетное учреждение Республики Марий Эл «Республиканская клиническая больница» (г. Йошкар-Ола).
- 4 краевое государственное бюджетное учреждение здравоохранения «Красноярская межрайонная клиническая больница № 7» (г. Красноярск).
- 5 Государственное автономное учреждение здравоохранения «Брянский областной онкологический диспансер» (г. Брянск).
- 6 Областное бюджетное учреждение здравоохранения «Курский городской клинический родильный дом» (г. Курск).
- 7 Государственное бюджетное учреждение здравоохранения Калужской области «Калужская областная клиническая больница» (г. Калуга).
- 8 Санкт-Петербургское государственное бюджетное учреждение здравоохранения «Городская поликлиника № 38» (г. Санкт-Петербург).
- 9 Государственное бюджетное учреждение здравоохранения города Москвы «Городская клиническая больница № 3 Департамента здравоохранения города Москвы» (г. Москва, г. Зеленоград).
- 10 муниципальное бюджетное учреждение здравоохранения «Центральная городская больница» города Новошахтинска (Ростовская обл., г. Новошахтинск).
- 11 Общество с ограниченной ответственностью «МАРТ» (г. Санкт-Петербург).
- 12 Общество с ограниченной ответственностью «РИАТ СПб» (г. Санкт-Петербург).
- 13 Общество с ограниченной ответственностью «МедИн» (г. Москва).