



**МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНЗДРАВ РОССИИ)**

ООО «ЭвоФарм»

107076, г. Москва,  
ул. Краснобогатырская,  
д. 89, стр. 5

Рахмановский пер., д. 3, Москва, ГСП-4, 127994  
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

05.02.2014 № 2011155-20-1

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О клиническом исследовании  
лекарственного препарата  
для медицинского применения

Департамент государственного регулирования обращения лекарственных средств Министерства здравоохранения Российской Федерации, рассмотрев Ваше письмо, приложенные документы и в дополнение к разрешению Минздрава России от 01.02.2013 №71 на проведение клинического исследования по протоколу №IPM-2012: «Двойное слепое, рандомизированное исследование, проводимое в параллельных группах с целью оценки терапевтической эквивалентности препаратов Ферритол и Мальтофер® у пациентов с хронической железодефицитной анемией» включает в перечень медицинских организаций, в которых будет проводиться клиническое исследование (Приложение № 1) следующую медицинскую организацию:

4. Учреждение Российской академии медицинских наук Научный центр клинической и экспериментальной медицины Сибирского отделения РАМН (630117, г. Новосибирск, ул. Тимакова, д. 2), главный исследователь Убшаева Юлия Борисовна.

Директор Департамента  
государственного регулирования  
обращения лекарственных средств

А.Г. Цындымеев

Романова  
(495) 627 24 00, доб. 2011