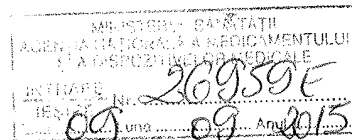


AUTORIZAȚIE
pentru efectuarea de studii clinice
în domeniul medicamentului



Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, înființată în baza OUG 72/2010 privind reorganizarea unor instituții din domeniul sanitar, precum și pentru modificarea unor acte normative din domeniul sănătății, în baza art. 4 alin. (2) lit. d) din Hotărârea Guvernului nr. 734/2010 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, a Hotărârii Consiliului Științific nr. 2/22.04.2014 privind aprobarea Reglementărilor pentru autorizarea unităților care pot efectua studii clinice în domeniul medicamentelor de uz uman (cu modificările ulterioare) și în baza documentației prezentate, emite autorizație **pentru efectuarea de studii clinice cu beneficiu terapeutic** pentru:

Titularul autorizației: **Institutul Regional de Oncologie Iași**

Sediu: **Str. G-ral. Henri Mathias Berthelot nr. 2-4, Iași, jud. Iași**

Specialități: **Chirurgie generală, Chirurgie toracică, Obstetrică-ginecologie, Oncologie medicală, Pneumologie, Medicină internă, Hematologie, Alergologie și imunologie clinică, ATI, Radiologie și imagistică medicală**

Director: **Ec. Mirela Grosu**

Numărul autorizației: **272/2015**

Observații:

Orice modificare a datelor din Autorizația pentru efectuarea de studii clinice în domeniul medicamentului sau a datelor din documentația de autorizare trebuie să fie adusă la cunoștința Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, în conformitate cu legislația în vigoare.

Prezenta autorizație este valabilă 2 ani de la data emiterii.



Data: 09-09-2015