



MINISTERUL SĂNĂȚII	
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI	
A DISPOZITIVELOR MEDICALE DIN ROMÂNIA	
INTRARE Nr.	139/09.09.2019
IEȘIRE	
Ziua	Luna Anul

AUTORIZAȚIE pentru efectuarea de studii clinice în domeniul medicamentului

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România înființată în baza Legii 134/2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative, în baza art. 4 alin. (3) pct. 5 din Legea 134/2019, 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 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. Gral. Henri Mathias Berthelot nr. 2-4, Iași, jud. Iași**

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

Specialități: **Chirurgie generală, Chirurgie plastică și microchirurgie reconstructivă, Chirurgie toracică, Obstetrică-ginecologie, Oncologie medicală, Hematologie, Pneumologie, Medicină internă, ATI;**

Director: **Ec. Mirela Grosu**

Numărul autorizației: **139/09.09.2019**

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.

PREȘEDINTE
Marius Daniel SIȘU

