



AUTORIZAȚIE
pentru efectuarea de studii clinice
în domeniul medicamentului

180shh e
25 01 2022

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 din Romania, 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 Oncologic „Prof. Dr. Ion Chiricuță”**

Sediu: **Str. Republicii nr. 34-36, Cluj-Napoca, jud. Cluj**

Punct de lucru: **Str. Republicii nr. 34-36, Cluj-Napoca, jud. Cluj**

Specialități: **Chirurgie Generală, ORL, Obstetrică-Ginecologie, Urologie, ATI, Oncologie Medicală, Hematologie, Pediatrie, Radioterapie, Medicina Nucleară, Radiologie-Imagistică Medicală**

Director: **Asist. Univ. Dr. Vlad Ioan Cătălin**

Numărul autorizației: **4/22.01.2022**

Observații: **Prezenta autorizație nu este valabilă în domeniile care nu implică evaluarea medicamentelor prin studii clinice**

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 din Romania, în conformitate cu legislația în vigoare.

Prezenta autorizație este valabilă 2 ani de la data emiterii.

p.PREȘEDINTE
Ioana ȚENE
VICEPRESEDINTE

