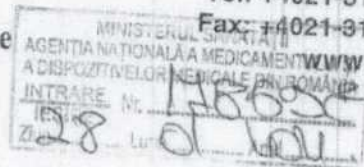




MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE DIN ROMÂNIA
Str. Av. Sănătescu, nr. 48, Sector 1, 011478 București
Tel: +4021-317.11.00
Fax: +4021-316.34.97
www.anm.ro

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 din România, 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: **Spitalul Clinic Căi Ferate Constanța**

Sediu: **B-dul 1 Mai nr. 5-7, Constanța, jud. Constanța**

Puncte de lucru: **Incintă Port, Poarta 2, Constanța, jud. Constanța**

B-dul I.C. Brătianu nr. 35-37, Constanța, jud. Constanța

Specialități: **Medicină Internă, Neurologie, Chirurgie Generală**

Director: **Dr. Botezatu Iuliana**

Numărul autorizației: **9/27.01.2021**

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 din România, în conformitate cu legislația în vigoare.9

Prezenta autorizație este valabilă 2 ani de la data emiterii.

PRESEDINTE
Agenția Națională a Medicamentului și a
Dispozitivelor Medicale din România
Roxana Ștefania STROE

