



T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu

Biyoyararlanım/Biyoeşdeğerlik Merkezleri için Uygunluk Belgesi
Compliance Certificate for Bioavailability/Bioequivalence Units

Belge No/ReferenceNo: 2022-BED006-04

Merkez:

Ege Üniversitesi İlaç Geliştirme ve
Farmakokinetik Araştırma-Uygulama Merkezi
Klinik-I (ARGEFAR) 35100 Bornova/İZMİR

Denetim Tarihi:

16-17 Şubat 2022

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu bu belge ile yukarıda adresi verilen Merkezde, Biyoyararlanım /Biyoeşdeğerlik çalışmalarının “İyi Klinik Uygulamaları” ilkeleri ve ilgili mevzuata uygun olarak yürütüldüğünü onaylar.

Bu sertifika Merkezin İyi Klinik Uygulamaları ve ilgili diğer mevzuata uygun olarak faaliyet göstermesi koşuluyla düzenlendiği tarihten itibaren 2 (iki) yıl geçerlidir.

Unit:

Ege Üniversitesi İlaç Geliştirme ve
Farmakokinetik Araştırma-Uygulama Merkezi
Klinik-I (ARGEFAR) 35100 Bornova/İZMİR

Date of Inspection:

16-17 February 2022

Turkish Medicines and Medical Devices Agency approves with this certificate, Bioavailability /Bioequivalence studies are being conducted at the unit above in compliance with the principles of “Good Clinical Practise” and relevant legislation.

This certificate valid 2 (two) years from date of issue on condition that the Unit carries out their activities according to the Good Clinical Practice and other relevant legislation.

30/07/2022


Doç. Dr. Tolga KARAKAN
Kurum Başkanı