



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

Faz 1 Klinik Araştırma Merkezleri için Uygunluk Belgesi
Compliance Certificate for Phase 1 Clinical Trials Units

Belge No/ReferenceNo: 2020-F1D006-003

Merkez:

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

Denetim Tarihi:

02 Eylül 2020

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu bu belge ile yukarıda adresi verilen Merkezde, Faz 1 Klinik Araştırmalarının yürütülmesini onaylar.

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

Unit:

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

Date of Inspection:

02 September 2020

Turkish Medicines and Medical Devices Agency approves with this document conduct of Phase I Clinical Trials at the Unit above.

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.

02.10./2020

Doç. Dr. Tolga TOLUNAY
Kurum Başkanı