Klinik Araştırmalar Hakkında Yönetmelik hükümlerine göre, bilimsel ve etik yönden onay almış olan;

Faz I, Faz II, Faz III ve Faz IV ilaç klinik araştırmaları,

Gözlemsel ilaç çalışmaları,

Gözlemsel tıbbi cihaz çalışmaları,

İleri tedavi tıbbi ürünleri ile yapılacak klinik araştırmalar,

Tıbbi cihazlarla yapılacak klinik araştırmalar,

Endüstriyel ileri tıbbi ürünlerle ve endüstriyel olmayan ileri tıbbi ürünlerle yapılacak araştırmalar,

Gen tedavisi klinik araştırmaları,

Kök hücre nakli araştırmaları,

Organ ve doku nakli araştırmaları

Yeni bir cerrahi metot araştırmaları,

Geleneksel bitkisel tıbbi ürünlerle yapılacak klinik araştırmalar ile

Kozmetik hammadde veya ürünleri dahil insanlarda denenmesi söz konusu olabilecek diğer tüm madde ve ürünlerle yapılacak klinik araştırmalarda Bakanlık izni olmadan klinik araştırma başlatılamaz.

Bakanlık izni almak için T.C Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu’na başvurulmalıdır.