

1- Nuovo Regolamento europeo delle sperimentazioni cliniche

2- Che cosa è il CTIS?

3- Studi Profit

4- Studi no Profit

5- Fasi delle sperimentazione clinica

6- Studi clinici di fase 1

7- Studi clinici di fase 2

8- Studi clinici di fase 3

9- Studi clinici di fase 4

10- Che cosa è una CRO?

11- Che cosa è un CRA?



12- Che cosa è un monitoraggio durante una sperimentazione clinica?

13- Che cosa è un AUDIT durante una sperimentazione clinica?

14- Cosa sono le GCP?

15- Ultima revisione delle GCP

16- Che cosa è il certificato IATA?

17- Quali sono le attività di uno study Coordinator?

18- Qual è il ruolo della farmacia ospedaliera nelle Sperimentazioni cliniche?

19- Sperimentazione pre-clinica e clinica: differenze

20- Ruolo del Comitato Etico nelle Sperimentazioni cliniche

21- Chi è il responsabile locale di una sperimentazione clinica?

22- Qual è il Ruolo del Principal Investigator in una sperimentazione clinica?



23- Qual è il Ruolo del Sub-Investigator in una sperimentazione clinica?

24- Qual è il Ruolo dello Study Coordinator in una sperimentazione clinica?

25- Qual è il Ruolo del Farmacista in una sperimentazione clinica?

26- Qual è il Ruolo del Biologo in una sperimentazione clinica?

27- Qual è il Ruolo del Monitor in una sperimentazione clinica?

28- Che cosa è una e-CRF?

29- Che cosa è una query?

30- Che cosa è una Protocol Deviation?

