

1. Autorizzazione di uno studio clinico: documenti centro specifici, quali e perché



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

Dgo Menn

2. La gestione del farmaco negli studi clinici sperimentali di fase 3



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]
[Handwritten signature]
[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

3. Regolamento Europeo sugli studi clinici: aggiornamenti



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

Diretta Amministrativa