

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]*

*Direttore*

*[Handwritten signature]*