

1. Il candidato descriva quali sono i documenti essenziali per la conduzione di uno studio clinico previsti dalle Norme di Buona Pratica Clinica

2. Il candidato descriva le novità introdotte dal Regolamento europeo n. 536/2014 rispetto all'attuale normativa sulle sperimentazioni cliniche vigente in Italia

3. Il candidato descriva i requisiti previsti dalla Determina AIFA n. 809/2015 per le sperimentazioni di Fase I

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Qu Zens".