

PROVA TEORICO-PRATICA N.1:

- D1. Compiti e responsabilità dello sperimentatore principale secondo le GCP
- D2. Contenuto del Consenso Informato per la partecipazione ad una sperimentazione clinica
- D3. Finalità e modalità del monitoraggio di una sperimentazione clinica

PROVA TEORICO-PRATICA N.2: PROVA ESTRATTA

- D1. Compiti e responsabilità dello Sponsor secondo le GCP
- D2. Modalità standard di valutazione della risposta al trattamento in ambito oncologico
- D3. Cos'è l'Investigator Site File

PROVA TEORICO-PRATICA N.3:

- D1. Ruolo, compiti e composizione del Comitato Etico
- D2. Come si selezionano i centri di sperimentazione per gli studi clinici?
- D3. Come si classificano generalmente gli eventi avversi nell'ambito di una sperimentazione clinica