

Le Good Clinical Practices.

Il farmaco sperimentale e la sua gestione.

Il ruolo della segreteria del Comitato Etico

Il CTQT secondo quanto prescritto da AIFA

La polizza assicurativa in ambito di sperimentazione clinica.

Gli studi di fase I in Italia.



Il processo di consenso informato alla partecipazione ad una sperimentazione clinica.

Il monitoraggio delle sperimentazioni cliniche da parte del Promotore o della CRO delegata.

Funzione e responsabilità dei Comitati Etici in Italia.

Il ruolo dello Sperimentatore principale nella conduzione di una sperimentazione.

Il ruolo del Promotore nella conduzione di una sperimentazione

Il ruolo del coordinatore di ricerca clinica nella conduzione di una sperimentazione.

Gli studi profit e no profit.

La normativa italiana di riferimento per gli studi no profit.

L'uso terapeutico di medicinali sottoposti a sperimentazione clinica.

La fattibilità locale di uno studio sperimentale.

Il nuovo Regolamento Europeo 536/2014 sulla sperimentazione clinica di medicinali per uso umano.

Il trattamento dei dati personali dei partecipanti a una sperimentazione clinica.



La piattaforma regionale SIRER per la ricerca sanitaria in Emilia Romagna.

La raccolta e gestione di campioni biologici nell'ambito di una sperimentazione clinica.

1- Cos'è un Browser?

2- Con quale programma creo una presentazione?

3- Quale programma utilizzeresti per raccogliere i dati?

4- In che modo proteggere un file dati?

5- Come faccio a creare una cartella ?

6- Da cosa è composto un foglio di calcolo?



7- Quale tipo di dati puoi inserire in una singola cella di Excel?

8- Dove deve essere posizionato il puntatore per usare il riempimento automatico con il mouse ?

9- Come inserisco una tabella in un file di Word?

10- In quale unità di misura è normalmente espressa la capacità di memoria di un Hard Disk?



