

1. Autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali a seguito di procedure europee - procedure di mutuo riconoscimento e decentrata - e procedure nazionali.
2. Sperimentazione clinica di fase I: aspetti etici e requisiti per la conduzione di uno studio.
3. Farmacovigilanza: raccolta delle segnalazioni spontanee, analisi e gestione dei rischi.