

DENOMINAZIONE	STATO (Sede Legale)	PROVINCIA	COMUNE	SEDE_UE (Rappresentate legale in UE)	STATO_SEDE_UE	SERVIZI_FORNITI_DALLA_CRO
ABX-CRO ADVANCED PHARMACEUTICALS SERVICES GMBH	Germania			DRESDA	Germania	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
Accelera S.r.l	Italia	Milano	Nerviano			Attività analitiche di Laboratorio e di Istotecnologia, Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
ACCELSIORS CRO AND CONSULTANCY SERVICES LIMITED COMPANY	Ungheria			BUDAPEST	Ungheria	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
ACCOVION S.R.L.	Italia	Milano	Milano			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
ACROMION CLINICAL RESEARCH GMBH	Germania			FRECHEN	Germania	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
ADDS-APROVA	Francia			BOULOGNE BILLANCOURT	Francia	Sottomissione all' autorità competente e ai comitati etici per conto dello Sponsor Gene Signal SAS del protocollo: European Consortium for the Study of a Topical Treatment of iCRVO to prevent Neovascular Glaucoma– the STRONG Study EudraCT 2014-000239-18 Sponsor trial code GS-101-P1-NVR,
ADHOC CLINICAL	Belgio			IEPER	Belgio	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
Advanced Clinical S.r.l.	Italia	Roma	Roma			La CRO è in possesso dei requisiti minimi generali di cui all'articolo 3 del Decreto. Si precisa che la CRO intende svolgere la sola attività di monitoraggio., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
ADVICE PHARMA GROUP SRL	Italia	Milano	Milano			Project Management, Medical Writing, Attività Regolatorie per Sperimentazioni Cliniche, Sviluppo e gestione di sistemi informatici validati per la raccolta di dati clinici, Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
AESCUAPE CRO BELGIUM bvba	Belgio			Belsele	Belgio	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
Airon Telematica Srl	Italia	Milano	Milano			Data management, Remote Data Capture, Remote Monitoring,
AISAR-AGENZIA ITALIANA PER GLI STUDI E LE ATTIVITA' DI RICERCA	Italia	Firenze	Firenze			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
AIX SCIENTIFICS	Germania			AACHEN / AQUISGRANA	Germania	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Aixial Development	Francia			Boulogne Billancourt	Francia	Site Selection, Submission, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
ALBODOS SRL	Italia	Bari	Bitonto			monitoraggio dei dati clinici relativi a devices (stent, valvole , clip, PFO) impiantati su pazienti in campo cardiovascolare, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)

ALEPH S.R.L.	Italia	Milano	Milano			- attività statistica e la gestione dei dati - attività di monitoraggio - farmacovigilanza - coordinamento e organizzazione centri-satellite - sviluppo software per randomizzazione ed eCRF - consulenza legale, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Alira Health S.r.l.	Italia	Milano	Milano			Start-up di studi clinici; Management per Studi Clinici; Attività di Monitoraggio; Analisi Statistica e Analisi dati; Medical Writing; Attività di Consulenza Regolatoria, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
ALPHA BIORESEARCH S.L.	Germania			MADRID	Spagna	Attività regolamentare preso AIFA ed Comitati Etici, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
AMS ADVANCED MEDICAL SERVICES	Regno Unito			Mannheim	Germania	Sottomissione Documenti ai Comitati Etici (EC) e alle Autorità Competenti (CA), Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
Aptuit (Verona) Srl, An Evotec Company	Italia	Verona	Verona			Site selection, Protocol preparation, Medical writing, Project management, Pharmacovigilance and Pharmacokinetic evaluation, Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
AS EGEEN	Estonia			TARTU	Estonia	Yes, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
ASPHALION, S.L.	Spagna			BARCELONA	Spagna	Attività di farmacovigilanza, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
AUGUST RESEARCH EOOD	Bulgaria			SOFIA	Bulgaria	MONITORING, REGULATORY, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
AVANTEMP	Ungheria			TIMISOARA	Ungheria	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

BIOCLINICA, INC.	Stati Uniti			DOYLESTOWN	Stati Uniti	<p>Bioclinica è una "imaging CRO" a cui società farmaceutiche assegnano la gestione di tutte le attività di imaging come definite nei relativi protocolli di studi clinici, incluso il compito di ottenere agenti di imaging per uso sperimentale.</p> <p>Alla luce di quanto sopra si precisa che:</p> <p>1) Bioclinica sarà nominata imaging CRO da sponsor di specifici studi clinici e in tale ruolo:</p> <p>a. acquisterà dal produttore/i il/i necessario/i agente/i di imaging richiesto per l'effettuazione di scansioni PET</p> <p>b. identificherà e validerà per conto del produttore/i i centri di imaging (centri PET) partecipanti agli studi clinici</p> <p>c. lavorerà con il produttore/i che rifornirà/anno i centri PET con l'agente/i di imaging in condizioni idonee all'utilizzo</p> <p>d. verificherà che l'agente/i di imaging sia/no utilizzato/i negli studi clinici dai centri PET in accordo alle indicazioni del/i produttore/i</p> <p>2. Bioclinica non condurrà in Italia attività di monitoraggio, nè audit sia su studi clinici che su centri, nè infine attività statistica o di gestione dei dati ,</p>
BIOMERIS (BIOMEDICAL RESEARCH INFORMATICS SOLUTIONS)	Italia	Pavia	Pavia			Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Biorasi LLC	Stati Uniti			Erkrath	Germania	Gestione dei dati, Affari regolatori, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
BUSINESS & DECISION LIFE SCIENCES	Francia			MONTRouGE	Francia	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
CARDIALYSIS BV	Paesi Bassi			ROTTERDAM	Paesi Bassi	Monitoring activities in Italy are usually done by Italian freelance CRA's, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CARDIOVASCULAR EUROPEAN RESEARCH CENTER (CERC)	Francia			MASSY	Francia	Requisiti per l'attività di sottomissione, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CATO EUROPE GMBH	Germania			COLONIA	Germania	Attività di preparazione/sottomissione della documentazione necessaria ad ottenere l'approvazione etico - amministrativa, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CD PHARMA GROUP S.R.L.	Italia	Milano	Milano			Clinical Project Management; Trial Start Up (richiesta delle autorizzazioni etico-amministrative); Medical Writing; Servizi formativi nel campo degli studi clinici interventistici e non (Investigators' meeting); Sistemi informativi per la gestione dei dati clinici (e-CRF, Database), Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

Cebis International	Romania			BUCHAREST	Romania	Gestione sperimentazione cliniche (CTA, emendamenti), richieste autorizzazione sperimentazione cliniche su territorio italiano,, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
CELL AND GENE THERAPY CATAPULT	Germania			LONDON	Regno Unito	We are only intending to submit the clinical trial Application submission and amendment submission.
CENTER FOR OUTCOMES RESEARCH AND CLINICAL EPIDEMIOLOGY	Italia	Pescara	Pescara			Medical writing; Data Management; Attività regolatorie (Rapporti con i Comitati Etici)., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CENTRO CLINICAL TRIALS-IRCCS-A.O.U. SAN MARTINO-IST	Italia	Genova	Genova			Progettazione di studi clinici; definizione e stesura del protocollo di ricerca; preparazione di rapporti periodici sullo stato di avanzamento dello studio. Definizione del piano statistico; stesura di report statistici intermedi e finali. Realizzazione delle case report forms (CRF) predisposizione dei supporti informatici necessari. Gestione delle procedure di registrazione / randomizzazione (remote randomization e remote data entry); ricezione ed archiviazione delle CRF; emissione e follow-up delle queries; controlli periodici sulla qualità dei dati e dei comportamenti. Preparazione della documentazione da sottoporre alle autorità regolatorie; contatti con i comitati etici dall'avvio alla conclusione dello studio; procedure di attivazione dei centri sperimentali; follow up dei centri in tutte le attività di sperimentazione (gestione del prodotto in sperimentazione, emendamenti, gestione eventi avversi, ecc.); chiusura dei centri e conclusione della sperimentazione; inserimento e aggiornamento della sperimentazione in banche dati nazionali ed internazionali. Allestimento e aggiornamento di Trial Master File e Investigator's Study Files e aggiornamenti della documentazione generale relativa allo studio., Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CENTRO RICERCHE CLINICHE DI VERONA s.r.l.	Italia	Verona	Verona			Progettazione e realizzazione di studi clinici: stesura del protocollo, selezione dei centri e degli sperimentatori, elaborazione dei report, preparazione della documentazione da sottoporre all'autorità regolatoria. Consulenza a centri di ricerca in start up., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
CHILTERN INTERNATIONAL LTD	Regno Unito			SLOUGH, BERKSHIRE	Regno Unito	Selezione degli Sperimentatori, Procedure Regolatorie, Sottomissioni ai Comitati Etici, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
C.I.R.M. CONSORZIO ITALIANO PER LA RICERCA IN MEDICINA	Italia	Milano	Milano			attività regolatorie, farmacovigilanza. , Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CLINACT	Francia			SEVRES	Francia	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

CLINICAL PROFESSIONALS INC (CPI GLOBAL CRO)	Spagna			PRINCETON	Spagna	In general, we perform all CRO activities pertaining to Clinical Trials. For example but not limited to : a) Monitoring as per GCPs b) Data Management c) Quality Assurance as per GCPs d) Submissions and reports to CA/EC e) 3rd party auditing activities as per GCPs Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CLINICAL RESEARCH EDUCATION AND SERVICES S.R.L.	Italia	Roma	Roma			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CLINICAL RESEARCH TECHNOLOGY S.R.L.	Italia	Salerno	Salerno			Farmacovigilanza, Medical Writing, attività etico-amministrative, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CLINICAL TRIAL AND CONSULTING SERVICES ITALY S.R.L.	Italia	Milano	Milano			Monitoraggio, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
CLINICAL TRIAL CONSULTING S.S. DI AQUILANI E SCALA	Italia	Roma	Roma			Procedure Regolatorie (es. preparazione della domanda all'Autorità Competente e al Comitato Etico) Selezione degli Sperimentatori Elaborazione dei documenti relativi alla Sperimentazione Clinica (es. Protocollo, CRF, Sinossi, Consenso Informato), Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
CLINIPACE WORLDWIDE	Stati Uniti			Eschborn	Germania	Project Management Regulatory Affairs, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
ClinOpsHub	Italia	Brindisi	Mesagne			Sottomissioni etiche ed autorizzative; Supporto ai centri sperimentali, tra cui Auditing ai centri di fase I tramite l'ausilio di personale consulente e interno in possesso dei requisiti minimi precisati dal DM 15.11.2011; Supporto nel reclutamento e retention dei pazienti., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
Clinpharma	Italia	Napoli	San Sebastiano al Vesuvio			Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
CLINQUEST	Germania			DEN BOSCH	Paesi Bassi	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

CLINSEARCH	Francia			MALAKOFF	Francia	Safety & risk management Methodology / consulting Data management Statistics Regulatory medical writing Scientific communication / publishing Project management Clinical monitoring Auditing Post-marketing surveys, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CLINTEC INTERNATIONAL ITALY S.R.L.	Italia	Roma	Roma			Attività regolatorie Autorità Competente e Comitati Etici, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CLINVICES GmbH	Germania			Memmingen	Germania	Site selection, Submission, Monitoring activities, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
CLIREST S.R.L.	Italia	Ferrara	Ferrara			Attività di start-up (pratiche etico-amministrative); selezione e validazione dei centri di sperimentazione; monitoraggio; project management (per gli studi farmacologici interventistici per project management si intende il solo coordinamento delle attività dei fornitori che offrono i servizi che CliREst non è abilitata a offrire; tali fornitori firmano gli accordi contrattuali direttamente con il promotore)(auditing, data-management, FV,...), i quali firmano contratti diretti con il Promotore e operano secondo le proprie SOPs.,
Cmed (Clinical Research Services) Limited	Regno Unito			Parigi	Francia	Clinical Trial Monitoring; Data management; Statistics; Regulatory; Medical writing; Pharmacovigilance, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CMV-STAT S.R.L.	Italia	Roma	Roma			Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Confidence Pharmaceutical Research, LLC	Stati Uniti			London	Regno Unito	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
CONSORZIO PER VALUTAZIONI BIOLOGICHE E FARMACOLOGICHE	Italia	Bari	Bari			- Medical Writing (stesura/revisione dei documenti di studio quali protocollo, IB, IMPD, informative e consensi informati, procedure studio-specifiche, CSR); - Attività Regolatoria (gestione dell'iter regolatorio di una sperimentazione clinica a partire dalla sottomissione iniziale fino alla chiusura dello studio); - Farmacovigilanza (raccolta, processing e notifica di SAE/SUSAR, preparazione e sottomissione di rapporti periodici sulla sicurezza dei farmaci in studio); - Trial Operations (negoiazione contratti, gestione centri clinici, preparazione e gestione TMF/ISF)., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

CONSORZIO UNIVERSITARIO UNIFARM	Italia	Catania	Catania			Bioanalisi di campioni biologici -determinazione analitica su matrice biologica di principi attivi e metaboliti - pianificazione, progettazione e coordinamento delle attività della fase clinica - studi di bioequivalenza, biodisponibilità e farmacocinetica -studi fase I- IV -figura di raccordo., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CONTRACT RESEARCH ORGANIZATION OSPEDALE PEDIATRICO BAMBINO GESU	Italia	Roma	Roma			SUPPORTO A SERVIZI DI FARMACOVIGILANZA, SUPPORTO A SERVIZI DI ATTIVITA' REGOLATORIA, DATA MANAGEMENT, MEDICAL WRITING., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
COPENHAGEN TRIAL UNIT	Paesi Bassi			COPENHAGEN	Danimarca	Development and set-up of randomisation system. Medicine module development of electronic case report form (eCRF). Identification of needs of investigators. Customisation of the standard system. Development of input interfaces, user development and test. Production set-up and a separate test system. Hosting of the clinical database for 3 years. Statistical analysis., Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
COVANCE CLINICAL DEVELOPMENT S.R.L.	Italia	Milano	Milano			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CRI - THE CLINICAL RESEARCH INSTITUTE GMBH	Germania			MONACO DI BAVIERA	Germania	Richiedere parere e autorizzazione delle sperimentazioni cliniche - condurre delle sperimentazioni cliniche - amendamenti alle sperimentazioni cliniche già in corso - dichiarazione di fine delle sperimentazioni cliniche - rapporti annuali, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CRO Quantum Satis Ltd	Polonia			Varsavia	Polonia	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
CROlife s.r.l.	Italia	Milano	Milano			Monitoring, Auditing, Data Management and statistics, Others (regulatory support, project management, medical writing)., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CROMSOURCE S.R.L	Italia	Verona	Verona			Clinical Operations: Feasibility, Sites selection, Start up, Project Management, Monitoring activities, Logistics, Quality Assurance, Auditing, Regulatory affairs, Pharmacovigilance, Safety of Medical Devices, Data Management, Statistics, Medical writing., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

CROSS RESEARCH SA	Svizzera			Cantu' (Co)	Italia	Sviluppo progetti e consulenza, Study design & protocolli clinici, Identificazione siti clinici, Studi di fase I in volontari sani, Coordinamento di studi clinici internazionali di fasi I/II/III, Biometria & servizi di data management e elaborazioni farmacocinetiche, Medical Writing, Attività QA, Servizi di Audit (anche conto terzi) e formazione GCP, Assistenza regolatoria per studi clinici, Studi con dispositivi medici, Studi con nutraceutici, Vendor Selection and Management, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
CROWN CRO OY	Finlandia			ESPOO	Finlandia	The above-mentioned C.R.O. satisfies the same, or at least equivalent, minimum requirements specified in article 3 (and if applicable, in article 7, paragraph 2) of the Ministerial Decree, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
DATARIVER SRL	Italia	Modena	Modena			Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Diamond (KH) Germany HoldCo GmbH	Germania			MUENCHEN	Germania	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Dokumeds	Lettonia			Riga	Lettonia	Regulatory/ethics committee submissions, start-up activities, project management, PV activities, contracts, payments, enrollment liaison, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
DONAWA LIFESCIENCE CONSULTING SRL	Italia	Roma	Roma			Pianificazione dello studio clinico; stesura del protocollo; selezione e arruolamento dei centri e degli sperimentatori; redazione modulo di consenso informato; invio documentazione da sottoporre ai comitati etici e alle Autorità Competenti; archiviazione della documentazione relativa ad uno studio clinico; monitoraggio; elaborazione dei report finali. Non sono offerti servizi per studi di fase I., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
ECRON ACUNOVA GMBH	Germania			FRANCOFORTE	Germania	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
ELLE RESEARCH SRL	Italia	Genova	Genova			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
EMAS PHARMA LTD T/A BIONICAL	Regno Unito			HITCHIN	Regno Unito	<ul style="list-style-type: none"> To act as Applicant with regards to regulatory and ethics submissions and payment of review fees. Import and export of clinical supplies, necessary equipment and study-related materials. Biosamples shipment. Execution and amendment of Study agreements, in its own name and/or in the Sponsor's name., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
ENDOCORE LAB SRL	Italia	Padova	Albignasego			SI DICHIARA DI POSSEDERE I REQUISITI MINIMI GENERALI DI CUI ALL'ARTICOLO 3 (E, SE DEL CASO, DI CUI ALL'ARTICOLO 7, COMMA 2) DEL DECRETO., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)

EP PHARMACEUTICALS LTD	Regno Unito			EDINBURGH	Regno Unito	Clinical Trial Application submissions to Competent Authorities and Ethics Committees for clinical trials Phase I to III,
ERGOMED PLC	Regno Unito			GUILDFORD, SURREY	Regno Unito	Regulatory filing and adverse event reporting , Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
ETOP IBCSG Partners Foundation	Svizzera			Atene	Grecia	Sottomissione alle autorità per l'esecuzione delle sperimentazioni cliniche, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
EURESIST NETWORK GEIE	Italia					Requisiti per l'analisi statistica e analisi dei dati, monitoraggio e verifica dei dati
EUROPEAN SOCIETY OF ANAESTHESIOLOGY AND INTENSIVE CARE (ESAIC)	Belgio			BRUSSELS	Belgio	Project and site management Regulatory Site organisation and monitoring Data Management Statistics Medical Writing DSMB, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
EVIDILYA	Italia	Milano	Milano			Study design e Medical Writing, Project Management e Start up activities, Monitoraggio, Analisi Statistica e gestione dei Dati, Regulatory, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
EXOM GROUP	Italia	Milano	Milano			Procedure Regolatorie, Project Management, IVRS randomizzazione al trattamento, drug supply management, central endpoint adjudication, registrazione elettronica data (e-data capture), medical monitoring, safety management in clinical trial, elaborazione testi medici, digital patients recruitment, genetic screening, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Experior S.L.	Spagna			LA POBLA DE FARNALS	Spagna	ORGANIZZAZIONE E GESTIONE STUDI CLINICI (FASI I, II, III, IV) E STUDI OSSERVAZIONALI, STUDI SU MEDICAL DEVICE DI FARMACOCINETICA E FARMAECONOMICA, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
FARMASTUDIO-FAST SRL	Italia	Rovigo	Rovigo			Attività di start-up: sottomissione di studi clinici/emendamenti all'Autorità Competente e ai Comitati Etici.,
Ferrazza Research and Pharma srl	Italia	Roma	Roma			N/A, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
FGK CLINICAL RESEARCH GMBH	Germania			MONACO DI BAVIERA	Germania	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)

FONDATION FORCE POUR L'INNOVATION ET LA RECHERCHE EN SANTE'	Francia			Strasbourg	Francia	Project Management, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
FONDAZIONE G.I.M.E.M.A (GRUPPO ITALIANO MALATTIE EMATOLOGICHE DELL'ADULTO) ONLUS	Italia	Roma	Roma			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
FULLCRO S.R.L.	Italia	Roma	Roma			Stesura e revisione documenti di studio, Sottomissione CE e AC, Medical Writing, Organizzazione corsi ed eventi, Creazione siti internet e applicazioni per raccolta dati via web, Farmacovigilanza, Advisory Board. Alcune attività sono svolte da personale esterno coperto da contratto., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
GAEA CLINICAL	Regno Unito			MACCLESFIELD	Regno Unito	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Gaea OU	Estonia			Tallinn	Estonia	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
GalSeq srl	Italia	Milano	Milano			Gestione di studi clinici, Farmacovigilanza, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
GB PHARMA SERVICES & CONSULTING SRL- SOCIETÀ UNIPERSONALE	Italia	Pavia	Pavia			Ricerca clinica e studi osservazionali, fattibilità studio e selezione centri, ideazione e pianificazione studio, preparazione documenti ed attività di "start-up", project management, e-CRF development and management, farmacovigilanza, supporto DB Oracle AERS, medical writing, QA e trainings per le attività di ricerca clinica, studi clinici con medical devices in accordo con standard ISO 14155, farmacovigilanza post-marketing, regulatory affairs, licensing in & out, due diligence, business development, monitoraggio, auditing, analisi statistica /gestione dei dati, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
GCP-SERVICE INTERNATIONAL LTD. & CO. KG	Germania			BREMEN	Germania	Preparation of regulatory submissions to Ethic Committees and Competent Authorities (AIFA) on behalf of the sponsor , Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
GEMELLI CLINICAL TRIAL CENTER	Italia	Roma	Roma			La CRO è in possesso dei requisiti minimi generali di cui all'articolo 3 del decreto. Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)

GESELLSCHAFT FÜR WISSENS- UND TECHNOLOGIETRANSFER DER TU DRESDEN MBH (GWT-TUD GMBH)	Germania			DRESDEN	Germania	Full service. Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
GSQ-EUROPE	Italia	Catania	Catania			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Health Data Specialists Ireland Limited	Irlanda			Dublin	Irlanda	Project Management, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
HEALTH DATA SPECIALISTS s.r.l. single-member Company	Italia	Milano	Milano			Regulatory, Project Management, Medical Writing, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
HIGH RESEARCH S.R.L.	Italia	Milano	Milano			Oltre alle attività di cui al punto 2), High Research S.r.l. svolge i seguenti servizi in accordo al DM 15.11.11 (studi clinici su farmaco interventistici): 1) richiesta di autorizzazione (start up e interazione con le autorità regolatorie); 2) gestione ricerche cliniche; 3) financial management; 4) monitoraggio ricerche cliniche; 5) formazione; 6) statistica (per sperimentazioni accademiche/no profit, studi non regolatori); 7) selezione fornitori specializzati; 8) medical writing (supporto a stesura protocolli consenso o brevi report solo per studi accademici e non regolatori). Si precisa che l'esperienza per le attività in oggetto è iniziata come Studio Vizzotto sas., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
HIPPOCRATES® RESEARCH	Italia	Genova	Genova			Selezione dei centri sperimentali, pratiche regolatorie e amministrative per l'attivazione e la gestione dei centri, medical writing ed in generale quanto necessario per la finalizzazione della Sezione 8 delle ICH-GCP di competenza dello sponsor, fatta eccezione per la Quality Assurance., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
IBISMED SRL	Italia	Milano	Milano			Sviluppo di strumenti software per la raccolta del dato clinico Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
ICMED S.R.L.	Italia	Milano	Sesto San Gior			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
ICON PUBLIC LIMITED COMPANY	Italia	Milano	Milano			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
ICR MILANO RICERCA	Italia	Milano	Milano			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

ICTA PM	Francia			FONTAINE LES DIJON	Francia	Consiglio e sviluppo di protocolli di studi clinici et di schemi di sviluppo di prodotti, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
ILIFE CONSULTING	Francia			ARGENTEUIL	Francia	Regulatory managment, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
IMS HEALTH S.R.L.	Italia	Milano	Milano			Analisi Statistica Gestione Dati, Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
IN&FO&MED Srl	Italia	Milano	Milano			Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
INFORMAPRO SRL	Italia	Roma	Roma			Ricerca clinica farmaceutica, progetti di integrazione tecnologica nell'ambito della ricerca, gestione dati, analisi statistica, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
INNOPHARMA SRL	Italia	Monza e della	Desio			Regulatory - Investigator Recruitment - Medical Writing - SUSAR Reporting - Data Management - e-data capture, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
INPADS GMBH	Germania			BAD DÜRKHEIM	Germania	Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
INTEREUROPA CLINICAL RESEARCH BV	Paesi Bassi			ROTTERDAM	Paesi Bassi	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
International Breast Cancer Study Group IBCSG	Svizzera			Milano	Italia	Sottomissione alle autorità per l'esecuzione delle sperimentazioni cliniche, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
INVENTIV HEALTH ITALY SRL	Italia	Milano	Milano			Site-Investigator Selection-Start Up/Regulatory Submissions to CA and ECs/Project Management/Medical Management, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
IQVIA BIOTECH LTD.	Regno Unito			DUBLINO	Irlanda	Regulatory-Monitoring-Safety, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
IQVIA RDS Italy S.r.l.	Italia	Milano	Milano			Regulatory support, medical consultancy, project management, servizi a supporto dei centri sperimentali (Clinical Trial Educators, Study Coordinators, Data Managers, Trial Nursing), Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
IRCCS- ISTITUTO DI RICERCHE FARMACOLOGICHE MARIO NEGRI	Italia	Milano	Milano			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

IRCCS Istituto Romagnolo per lo Studio dei Tumori "Dino Amadori" - IRST S.r.l.	Italia	Forlì-Cesena	Meldola			Preparazione della documentazione da sottoporre all'autorità regolatoria, selezione e gestione centri partecipanti, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
IRIS PHARMA	Francia			LA GAUDE	Francia	Regulatory activities Monitoring activity Activity of auditing on clinical trials or clinical sites Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
JSB SOLUTIONS SRL	Italia	Firenze	Sesto Fiorent			- Regulatory Affairs (Start Up, Amendmends, HA/EC Follow Up) - Pharmacovigilance - Medical Writing -Project Management, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Julius Clinical B.V.	Paesi Bassi			Zeist	Paesi Bassi	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Kantar Health S.r.l.	Italia	Milano	Assago			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
KARMA ONCOLOGY LIMITED	Regno Unito			EAST KILBRIDE	Regno Unito	1) Sottomissioni e comunicazioni ai Comitati Etici 2) Sottomissioni e comunicazioni alle Autorità Competenti 3) Monitoraggio dei centri sperimentali 4) Negoziazione dei contratti con i centri sperimentali e gestione pagamenti ai centri e agli sperimentatori 5) Report di sicurezza agli sperimentatori 6) Sottomissione di SAE locali alle Autorità Competenti in accordo con le normative in maniera 7) Tutte le altre azioni necessarie a portare a termine le attività elencate ai punti precedenti, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
kasaconsult bvba	Belgio			Hoegaarden	Belgio	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
KCRI Sp. z o.o.	Polonia			Kraków	Polonia	Sottomissione AIFA (OsSC), Sottomissione Comitati Etici di riferimento, Negoziazione contratti con i Centri Sperimentali Gestione dei Centri, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
KEYRUS BIOPHARMA	Germania			LEVALLOIS-PERRET	Francia	Requisiti di Monitoraggio, Auditing, Analisi Statistica e dei dati, Feasibility and Project management, Scientific and Medical communication, Bioinformatics,
KILIMO SRL	Italia	Bologna	Bologna			Revisione dei protocolli sperimentali e procedure di studio; richieste ai comitati etici e autorità competente; selezione dei centri sperimentali, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
Labcorp Clinical Development Limited	Regno Unito			Bruxelles	Belgio	Clinical trial application and submission to Competent Authorities and to Independent Ethic Committees, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)

LATIS SRL	Italia	Genova	Genova			1) Preparazione e/o revisione della documentazione di studio. 2) Selezione degli Sperimentatori. 3) Procedure regolatorie. 4) Contrattualistica con i centri. 5) Report finale. 6) Project management., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
LB RESEARCH SRL	Italia	Como	Cantu'			Attività di pre-studio, Pratiche etico-regolatorie, Project Management, Medical Writing., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
LEÓN RESEARCH S.L.	Spagna			LEÓN	Spagna	- Regulatory Affairs - Richiesta autorizzazione ai comitati etici e AIFA - Progettazione e consultazione per lo sviluppo di studi clinici - Medical writing, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
LINICAL SPAIN S.L.U.	Spagna			Majadahonda (Madrid)	Spagna	Sottomissioni regolatorie all'AIFA e ai Comitati Etici, monitoraggio, auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali, analisi statistica e dei dati, farmacovigilanza, medical writing., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
LINK NEUROSCIENCE AND HEALTH CARE - L.N.AGE SRL	Italia	Roma	Roma			N/A, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
L4M LAB Srls	Italia	Milano	Milano			Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
MEDI SERVICE S.R.L.	Italia	Bergamo	Treviolo			La CRO è in possesso dei requisiti minimi generali di cui all'articolo 3 (e se del caso, di cui all'art.7, comma 2) del Decreto, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
MEDICAL TRIALS ANALYSIS ITALY S.R.L.	Italia	Milano	Milano			Monitoraggio Auditing Analisi statistica e Analisi dei dati Medical writing Gestione dello studio Attività regolatorie Medical reviewing Attività educativa, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

MEDINEOS S.U.R.L.	Italia	Modena	Modena			Strategic Consultancy, Project Design, Feasibility Studies, International Project Management, Study Start-Up Services inclusa la completa gestione delle pratiche etico-amministrative country-specifiche, Site Management, Customized Remote Risk-Based Monitoring, Electronic/Remote Data Collection, Medical Writing, Data Presentations., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
MEDIOLANUM CARDIO RESEARCH	Italia	Milano	Milano			Gestione delle pratiche etico-amministrative, project management, farmacovigilanza nell'ambito delle sperimentazioni cliniche, analisi statistica e data management, messa in opera di CRF elettronica, Corelab per la riletture centralizzata di immagini angiografiche, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
MEDITRIAL SRL	Italia	Roma	Roma			Meditrial è conforme a tutti i requisiti individuati dalle normative applicabili, ed in particolare agli articoli sopra menzionati. Così come previsto dall'oggetto sociale Meditrial svolge, tra le altre, "l'attività di coordinamento, organizzazione, esecuzione e gestione delle attività di ricerca scientifica in campo farmaceutico, biotecnologico e dei dispositivi medici, cosmetici ed altri prodotti dell'industria farmaceutica anche in qualità di CRO per conto proprio e di terzi." Meditrial è certificata ISO 9001:2015., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
MEDPACE ITALY SRL	Italia	Milano	Milano			Requisiti per l'attività di monitoraggio Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
MICHELANGELO TECH S.R.L.	Italia	Milano	Milano			Medical writing; Attività regolatorie relative agli studi clinici; Clinical Project Management; Clinical Data Management; Farmacovigilanza., Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
MNI, A SUBSIDIARY OF INVICRO	Stati Uniti			NEW HAVEN	Stati Uniti	The CRO intends to contract with manufacturers in the EU, including Italy, for the supply of commercially available radiopharmaceuticals to support clinical research trials which are being conducted by various pharmaceutical sponsors. The CRO also intends to provide administrative management of supply of commercially available radiopharmaceuticals as delegated through contract with pharmaceutical sponsors. , Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Neox s.r.o.	Rep. Ceca			Praha	Rep. Ceca	Complete regulatory activity, submissions of clinical trials, amendments and all related documents, Medical writing, Data management, Pharmacovigilance, Translations, Consultation, Payment processing, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)

NEUROVISUAL SCIENCE TECHNOLOGY (NEST) S.R.L.	Italia	Catania	Catania			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Nextrasearch S.r.l.s.	Italia	Milano	Rho			Monitoraggio, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
NOVASCO	Francia			PARIS	Francia	MONITORING, DATA MANAGEMENT, STATISTICS, REGULATORY SUBMISSIONS, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Nubilaria Srl	Italia	Novara	Novara			Gestione Dati, Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Oncology Therapeutic Development	Francia			Clichy	Francia	Sottomissioni regolatorie e ai Comitati Etici, negoziazione e firma contratti con i centri, monitoraggio, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
OPERA CONTRACT RESEARCH ORGANIZATION SRL	Romania			TIMISOARA	Romania	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
OPIS s.r.l.	Italia	Monza e della	Desio			Clinical Project Management - Regulatory & Trial Start Up - Attività di monitoraggio - Sistemi Informatici per la raccolta dei dati clinici (e-CRF) - Data management - Analisi statistica - Farmacovigilanza - Medical Writing - Servizio documentazione e archivio - Auditing, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
OPTIMAPHARM d.o.o.	Croazia			Zagabria	Croazia	Ethics and regulatory submissions, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
ORION CLINICAL SERVICES LIMITED	Italia	Bologna	Bologna			Clinical Trial Lead, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
OWL Oncology Research, LLC	Stati Uniti			Munich	Germania	Regulatory affairs and submission, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
PAREXEL INTERNATIONAL S.R.L.	Italia	Milano	Milano			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT AND SERVICES	Italia	Firenze	Scandicci			- Project management - Preparazione documentazione scientifica - Richieste autorizzative e regulatory management - Farmacovigilanza - Data management, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Pharmaceutical Research Associates GmbH sede secondaria	Italia	Milano	Milano			Selezione centri sperimentali, attività regolatoria, negoziazione convenzioni con centri e project management, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES ITALY S.R.L.	Italia	Milano	Milano			Selezione centri sperimentali Attività regolatorie Negoziazione convenzioni con centri Project Management, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
PharmaLex Italy S.r.l.	Italia	Milano	Milano			Deposito e mantenimento di domande di autorizzazione alla conduzione di sperimentazioni cliniche,
Pharmalog Institut für klinische Forschung GmbH	Germania			Ismaning	Germania	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
PHARM-OLAM INTERNATIONAL (ITALY) SRL	Italia	Milano	Milano			Servizi in Italia: monitoraggio; sottomissioni EC/CA; studi di fattibilità; selezione degli investigators; licenza di import/export se necessario; gestione dei contratti; traduzioni;attività di auditingServizi dalla Capogruppo: Full services, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
PhAST Consulting Srl	Italia	Firenze	Scandicci			Farmacovigilanza
Phidealive S.r.l.	Italia	Milano	Milano			STESURA PROTOCOLLO E MEDICAL WRITING, ATTIVITA' DI START UP AND SUBMISSION, PROJECT MANAGEMENT, ATTIVITA' DI MONITORAGGIO, ATTIVITA' DI AUDITING SUI CENTRI SPERIMENTALI, ANALISI STATISTICA, DATA MANAGEMENT E FARMACOVIGILANZA,
PIVOTAL S.L.U.	Spagna			MADRID	Spagna	Clinical & Medical Monitoring, Data Management, Biostatistics, QA, Pharmacovigilance, Regulatory. , Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
PM CLINICAL LTD	Regno Unito			LONDRA	Regno Unito	Quality Assurance Compliance Consultancy GxP Pharmacovigilance Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
PPD ITALY SRL	Italia	Milano	Segrate			Procedure regolatorie; Selezione sperimentatori; registrazione elettronica dati (e-data capture); Attività diverse da quelle del punto 2., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Precision for Medicine (HU) Korlátolt Felelősségű Társaság	Ungheria			BUDAPEST	Ungheria	Regulatory, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
Precision for Medicine (IT), S.R.L.	Italia	Milano	Milano			Monitoraggio; Procedure regolatorie (es. preparazione della domanda all'Autorità competente e al Comitato Etico); Selezione degli sperimentatori; Segnalazioni SUSARs, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

PREMIER RESEARCH GROUP SRL	Italia	Milano	Milano			Invio richieste di autorizzazione per nuovi studi/emendamenti sostanziali all'Autorità Competente Richieste di parere ai Comitati Etici Stipula convenzioni economiche in nome e per conto dei Promotori, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
PRINEOS S.r.l.	Italia	Milano	Milano			Medical Writing; Sottomissione etico-amministrativa; Project Management; Clinical Data Management, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
PSI CRO AG	Svizzera			Gessate (MI)	Italia	Project Management, negoziazione e firma di contratti con Sponsor, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
PSI CRO ITALY S.R.L.	Italia	Milano	Gessate			Submissions to Ethics Committees and AIFA; Execution of agreements and of the relevant payments in relation to clinical trial activities; Project management., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
PSI PHARMA SUPPORT ROMANIA SRL	Romania			BUCAREST	Romania	Submission to ethics committees and AIFA as per the Power of attorney issued by the sponsor companies, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
PSR GROUP BV	Germania			HOOFDORP	Paesi Bassi	- Project Management - Regulatory activities , Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
QA Partners srl	Italia	Milano	Milano			AUDITING, Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
QOMNIA	Italia	Lecco	Abbadia Laria			Servizio di Assicurazione Qualità: sviluppo e mantenimento di sistemi di assicurazione della qualità per mezzo di SOPs scritte. Servizio di Project Management (supervisione dello studio clinico): coordinamento delle attività di monitoraggio, incluse revisione e follow-up dei rapporti di monitoraggio e supporto della gestione di non- conformità., Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
QualitecFarma	Spagna			Madrid	Spagna	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
QUALITY MANAGEMENT ASSOCIATES SAS DI VALENTINE ANTHONY SFORZA & CO.	Italia	Roma	Anzio			Requisiti per l'attività di Auditing
REGULATORY PHARMA NET S.R.L.	Italia	Pisa	Pisa			Gestione delle procedure di autorizzazione alla sperimentazione clinica (da parte di Autorità Competente e Comitati Etici) per conto degli Sponsor.,

Research Organisation (KC) Ltd	Regno Unito			London	Regno Unito	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Research Triangle Institute d/b/a RTI Health Solutions	Stati Uniti			Lyon	Francia	Site Recruitment, chart review studies, surveys studies, ethics submissions, pharmacovigilance activities, quality assurance activities, contracting activities, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
RICERCHE NUOVE SRL	Italia	Pisa	Pisa			Fattibilità Studi Clinici, Project Management, Autorizzazioni etico-amministrative, Corsi di Formazione GCP, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
SAN MATTEO PHASE I CLINICAL TRIAL UNIT AND EXPERIMENTAL THERAPY	Italia	Pavia	Pavia			Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
S.A.R. Pharma S.r.l.	Italia	Catania	Catania			Farmacovigilanza, Project Management, Start-Up, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
SASU CLINICAL RESEARCH CONSULTANTS	Francia			PARIS	Francia	Standard regulatory submission, ethical submission, monitoring, management, quality assurance of clinical trials. notifiche normative, notifiche etiche, monitoraggio, gestione, garanzia della qualità delle sperimentazioni cliniche., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
SCOPE INTERNATIONAL AG	Germania			Mannheim	Germania	Affari regolatori, Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
Scope International Italy S.R.L.	Italia	Milano	Milano			Affari Regolatori, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
SEQURE S.R.L.	Italia	Verona	Verona			Quality Assurance Compliance Consultancy GXP Pharmacovigilance Medical Affairs Computer System Validation, Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
SFL REGULATORY AFFAIRS & SCIENTIFIC COMMUNICATION GMBH	Svizzera			BASEL	Svizzera	Preparation of documents for submission to Authorities,
SGS LIFE SCIENCE SERVICES, A DIVISION OF SGS BELGIUM NV	Belgio			ANTWERP	Belgio	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

SICROA SRL	Italia	Brescia	Brescia			Selezione dei centri clinici; supporto per stesura di rapporti clinici e lavori scientifici; supporto per lo sviluppo di protocolli clinici, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
SINTESI RESEARCH SRL	Italia	Milano	Milano			Selezione, qualifica e gestione di fornitori di servizi terzi; Attività regolatorie; Farmacovigilanza., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Smerud Medical Research International AS	Norvegia			Oslo	Norvegia	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
SMS-ONCOLOGY	Paesi Bassi			AMSTERDAM	Paesi Bassi	1-Sottomissione dello studio al comitato etico e alla autorità competente. 2-L'attività di farmacovigilanza. 3-Scrittura e preparazione dei protcolli di studio., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
SOCAR RESEARCH SA	Germania			NYON	Francia	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Sourcia BV	Paesi Bassi			Zevenbergen	Paesi Bassi	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Southwood Research Ltd.	Paesi Bassi			Amsterdam	Paesi Bassi	Regulatory Agency and Ethics Committee clinical trial application submissions, Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
SPARC CONSULTING SRL	Italia	Milano	Milano			Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Specialized Medical Services-oncology BV	Paesi Bassi			SCHIPHOL	Paesi Bassi	Regulatory submissions, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
SPERO ONCOLOGY LTD	Regno Unito			EDINBURGH	Regno Unito	Monitoring only, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
SRE GmbH	Germania			Marl	Germania	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
SYNEOS HEALTH ITALY S.R.L.	Italia	Milano	Milano			Project Management, Procedure regolatorie e start-up, Selezione degli sperimentatori, Medical management, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
SYNTERACTHCR ITALIA SRL	Italia	Roma	Roma			In aggiunta alle attività di auditing e monitoraggio, la SynteractHCR Italia S.r.l. svolge anche le seguenti attività: a) Regolatorio. b) Project Management. c) Feasibility., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)

SYREON CORPORATION	Canada			VANCOUVER	Canada	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
TFS TRIAL FORM SUPPORT	Italia	Roma	Roma			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
THEOREM CLINICAL RESEARCH HOLDINGS BV	Paesi Bassi			EINDHOVEN	Paesi Bassi	Tutte le attività industriali e commerciali relative alla prestazione di servizi e/o studi nel settore della ricerca scientifica e in particolare in materia di sviluppo di prodotti medicinali, di prodotti biotecnologici, di protocolli medici e diagnostici, inclusi a titolo di esempio la redazione di protocolli e rapporti clinici, la gestione e il controllo di studi clinici, la farmacovigilanza, l'analisi statistica, i controlli di qualità, la preparazione di pratiche amministrative in vista dell'approvazione di procedure di ricerca e di autorizzazione di nuovi medicinali. - e in via generale, tutte le operazioni di qualsiasi natura (commerciali, industriali, mobiliari, immobiliari, etc) direttamente o indirettamente collegate a una attività sopra indicate o ad attività simili o connesse e idonee a facilitarne lo sviluppo o la realizzazione. Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
THEOREM CLINICAL RESEARCH S.R.L.	Italia	Milano	Cassano d'Ad			Tutte le attività industriali e commerciali relative alla prestazione di servizi e/o studi nel settore della ricerca scientifica e in particolare in materia di sviluppo di prodotti medicinali, di prodotti biotecnologici, di protocolli medici e diagnostici, inclusi a titolo di esempio la redazione di protocolli e rapporti clinici, la gestione e il controllo di studi clinici, la farmacovigilanza, l'analisi statistica, i controlli di qualità, la preparazione di pratiche amministrative in vista dell'approvazione di procedure di ricerca e di autorizzazione di nuovi medicinali. - e in via generale, tutte le operazioni di qualsiasi natura (commerciali, industriali, mobiliari, immobiliari, etc) direttamente o indirettamente collegate a una attività sopra indicate o ad attività simili o connesse e idonee a facilitarne lo sviluppo o la realizzazione., Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
THERADDEX (EUROPE) LTD	Regno Unito			REDHILL	Regno Unito	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
THERAKIND LTD	Regno Unito			LONDRA	Regno Unito	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
TMC PHARMA (EU) LIMITED	Irlanda			DUBLIN	Irlanda	EU Legal representative, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
TMC PHARMA SERVICES LTD	Regno Unito			HARTLEY WINTNEY	Regno Unito	Submissions to Competent authorities and Ethics Committees, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
UAB Biomapas	Lituania			Kaunas	Lituania	Application submissions, monitoring activities, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
UBC LATE STAGE (UK) LIMITED	Regno Unito			Madrid	Spagna	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

United Biosource (Italy) Srl	Italia	Milano	Milano			Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
Valos Srl	Italia	Savona	Savona			Attività statistica e gestione dei dati, Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
VENN LIFE SCIENCES	Irlanda			DUBLIN	Irlanda	Project Management Clinical Monitoring Feasibility Ethics & Regulatory Submissions & Follow Up IMP Supplies , Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
VERISTAT INTERNATIONAL LTD	Regno Unito			LONDON	Regno Unito	Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
VIS Ethic Research S.r.l.	Italia	Ferrara	Ferrara			PRATICHE AUTORIZZATIVE, MEDICAL WRITING,PROJECT MANAGEMENT, SEGRETERIA DI FARMACOVIGILANZA,SERVIZI DI CONSULENZA DI QUALITY ASSURANCE,SERVIZI DI FORMAZIONE INERENTE LA SPERIMENTAZIONE CLINICA, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto)
VOISIN CONSULTING	Francia			BOULOGNE-BILLAN COURT	Francia	Preparazione, presentazione e manutenzione delle domande di sperimentazione clinica ed i relativi documenti alle autorità di regolamentazione, comitati etici e altri organismi interessati in Italia,
We4 Clinical Research	Italia	Milano	Milano			Monitoraggio, applicazione comitato etico, stesura protocolli, medical writing, presentazione documentazione ai comitati etici, analisi statistica e data management, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
WORLDWIDE CLINICAL TRIALS	Italia	Roma	Roma			<ul style="list-style-type: none"> - Quality Assurance - Medical Monitoring - Farmacovigilanza (Drug Safety) - Biostatistica - Clinical Study Start Up e Regulatory Affairs (Procedure Regolatorie) - Project Management - Interactive Response Technology (IRT) - Trial Master File - Medical Writing - Clinical Assessment Technology (CAT): scale management, rater training and reliability services - Site Feasibility - Information Technology - Clinical Trial Management System (CTMS), Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)

Yghea - Divisione di Ecol Studio S.p.A.	Italia	Milano	Milano			PRATICHE AUTORIZZATIVE; MEDICAL WRITING; ARCHIVIAZIONE TEMPORANEA DEL TMF; PROJECT MANAGEMENT; SERVIZIO DI FARMACOVIGILANZA STUDIO-SPECIFICA SU RICHIESTA DELLO SPONSOR PER STUDI OSSERVAZIONALI ED INTERVENISTICI NO-PROFIT; SVILUPPO SOFTWARE E-CRF IN SUBCONTRACTING; GESTIONE EUDRAVIGILANCE PER TRASMISSIONE SUSAR IN SUB-CONTRACTING; SERVIZI DI CONSULENZA DI QUALITY ASSURANCE; SERVIZI DI FORMAZIONE INERENTE LA SPERIMENTAZIONE CLINICA, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
ZETA RESEARCH S.R.L.	Italia	Trieste	Trieste			Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)
Zigzag Associates Ltd	Regno Unito			Goring-on-Thames	Regno Unito	Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto)
1MED SA	Svizzera			Madrid	Spagna	Attività di start-up (notifiche e sottomissioni agli enti regolatori) Medical Writing, Requisiti per l'attività di monitoraggio (articolo 4 del Decreto), Requisiti per l'attività di auditing sulle sperimentazioni o sui centri sperimentali (articolo 5 del Decreto), Requisiti per l'attività statistica e la gestione dei dati (articolo 6, e se nel caso, articolo 7, comma 3, del Decreto)