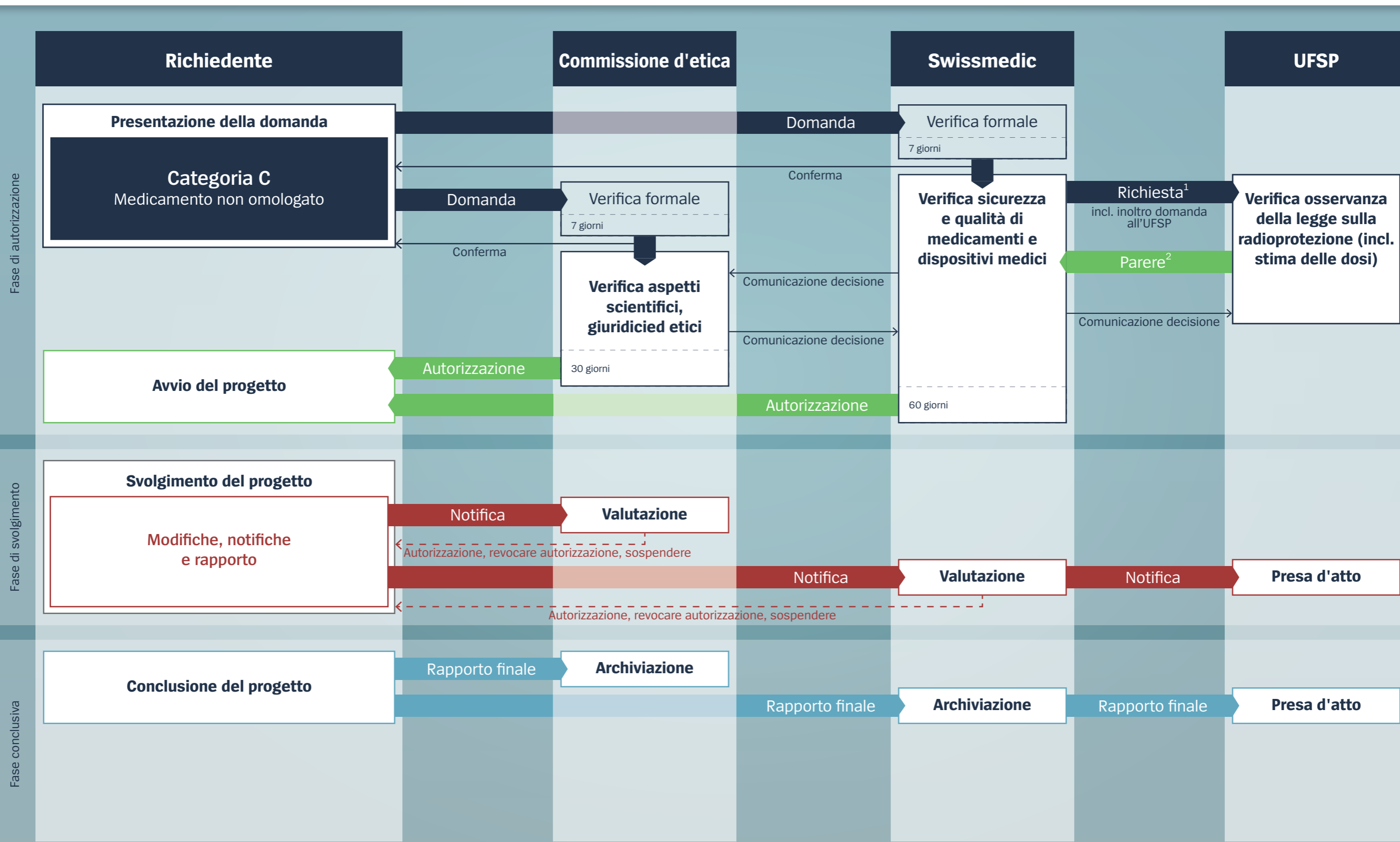


Svolgimento per:

Sperimentazioni cliniche con agenti terapeutici che possono emettere radiazioni ionizzanti

Sorgente radioattiva come componente del medicamento (radiofarmaci)

Sperimentazioni della categoria C



Testi di legge rilevanti:

Fase di autorizzazione
art. 24-26, 31, 33, 36 OSRUm, allegato 3 n. 5 OSRUm
art. 28 ORaP (valori limite di dose)

Fase di svolgimento
art. 29, 34, 36 OSRUm

Fase conclusiva
art. 36, 38 OSRUm

¹ Per l'autorizzazione Swissmedic chiede il parere dell'UFSP

² Secondo l'articolo 36 OSRUm Swissmedic rilascia l'autorizzazione se l'UFSP non ha presentato obiezioni.