

## Correzione

---

### **Ordinanza sulle sperimentazioni cliniche nella ricerca umana (Ordinanza sulle sperimentazioni cliniche, OSRUm)**

del 20 settembre 2013 (RU 2013 3407; RS 810.305)

*Art. 35 cpv. 4 lett. a*

*Concerne solo il testo francese*

*Art. 57 cpv. 1*

#### **Invece di:**

<sup>1</sup> Gli articoli 37–41, 44 e 45 sono applicabili per analogia alle notifiche e ai rapporti relativi alle sperimentazioni cliniche di trapianti.

#### **Leggasi:**

<sup>1</sup> Gli articoli 37–41, 43 e 44 sono applicabili per analogia alle notifiche e ai rapporti relativi alle sperimentazioni cliniche di trapianti.

*Art. 63 cpv. 4*

#### **Invece di:**

<sup>4</sup> Se nel caso di una sperimentazione clinica multicentrica si manifestano eventi indesiderati gravi in uno dei luoghi di svolgimento, lo sperimentatore coordinatore presenta la notifica conformemente ai capoversi 2 e 3 entro lo stesso termine anche alla commissione d'etica competente.

#### **Leggasi:**

<sup>4</sup> Se nel caso di una sperimentazione clinica multicentrica si manifestano eventi indesiderati gravi in uno dei luoghi di svolgimento, lo sperimentatore coordinatore presenta la notifica conformemente ai capoversi 1 e 3 entro lo stesso termine anche alla commissione d'etica competente.

*All. 3 n. 2.7*

*Concerne solo i testi francese e tedesco*

27 dicembre 2013

Cancelleria federale