

# **Ustawa o badaniach klinicznych produktów lecniczych stosowanych u ludzi. Komentarz**

Przejdź do produktu na [ksiegarnia.beck.pl](https://ksiegarnia.beck.pl)

## Przedmowa

Oddajemy w Państwa ręce opracowanie naukowe stanowiące rezultat wnikliwej analizy przepisów ustawy o badaniach klinicznych produktów leczniczych stosowanych u ludzi, dokonanej w kontekście współczesnych wyzwań i zmian, jakie spowodowała implementacja do polskiego porządku prawa rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) Nr 536/2014 z 16.4.2014 r. w sprawie badań klinicznych produktów leczniczych stosowanych u ludzi oraz uchylecia dyrektywy 2001/20/WE.

Jako autorzy liczymy, że przedmiotowa publikacja okaże się wartościowym źródłem wiedzy dla wszystkich zainteresowanych przedmiotową tematyką, a nadto przyczyni się do rozwoju tej dziedziny nauki. Przykładając wielką staranność i wnikliwość, dokonaliśmy nie tylko interpretacji aspektów prawnych ustawy, ale także przyjrzeliliśmy się jej praktycznym implikacjom. W toku swoich badań przyjęliśmy interdyscyplinarne i kompleksowe podejście, aby dostarczyć Czytelnikom najbardziej rzetelnej i aktualnej wiedzy.

Publikacja ta jest nie tylko źródłem wiedzy dla specjalistów z dziedziny prawa farmaceutycznego i medycznego, ale także dla szerokiego grona Czytelników zainteresowanych tematyką badań klinicznych i nauk biomedycznych.

Mamy nadzieję, że to dzieło przyczyni się do dalszego rozwoju dziedziny prawa badań klinicznych oraz będzie inspiracją dla przyszłych badaczy i prawników.

Wydanie uwzględnia stan prawny na dzień 30.11.2023 r.

*Autorzy*

Warszawa, 30.11.2023 r.

[Przejdź do księgarni →](#)