



Indice

NOTIZIE DAL MINISTERO DELLA SALUTE

- *ALIMENTI* - dal 13 dicembre nuovi obblighi per etichetta nutrizionale - dimensione dei caratteri, diciture obbligatorie, alimenti esentati ...
- *DISPOSITIVI MEDICI* - Conferenza di Dicembre 2016
- *Presentazione Rapporto sulla spesa rilevata dalle strutture sanitarie pubbliche del SSN per l'acquisto di dispositivi medici* - Anno 2015-
- *Nuovo regolamento sui Dispositivi Medici: principali novità*

NOTIZIE DALL'AIFA

INTERESSA LE AZIENDE OMEOPATICHE

- *Domande e risposte per facilitare la compilazione dei dossier autorizzativi dei Medicinali Omeopatici*
- *Eccipienti nei Medicinali omeopatici*

Avvisi alle Aziende farmaceutiche

- 26/01/2017 Elenchi farmaci innovativi ed orfani richiamati nella nota sulla metodologia applicativa e chiarimenti sull'oggetto delle convocazioni
- 25/01/2017 [Aggiornamento su Modifiche «non essenziali» delle officine di produzione/importazione di medicinali e/o di produzione/importazione di sostanze attive](#)
- 23/01/2017 [Consultazione pubblica su lista farmaci pericolosi per la guida ai sensi dell'ex art. 55 della legge 120/2010](#)
- 11/01/2017 [Modifiche “non essenziali” delle officine di produzione/importazione di medicinali e/o di produzione/importazione di sostanze attive](#)
- 4/01/2017 pubblicato il **15° Rapporto Nazionale sulla Sperimentazione Clinica dei medicinali in Italia con i dati relativi al 2015.**
- 03/01/2017 Aggiornamento: modalità di esercizio delle funzioni in materia di sperimentazioni cliniche.
- 29/12/2016 Modalità operative per l'attuazione delle variazioni di Mutuo Riconoscimento/Decentrata
- 27/12/2016 [Lista sostanze attive - generici \(novembre 2016\)](#)
- 21/12/2016 Farmaci innovativi [Elenco aggiornato farmaci innovativi al 21/12/2016](#)
- 21/12/2016 Comunicazione [Nuova modalità di accesso ai servizi on line dell'AIFA](#)
- 14/12/2016 [Elenchi degli Informatori Scientifici del Farmaco relativi all'anno 2016](#)
- 13/12/2016 - [Precisazioni in merito alla presentazione delle domande di variazione all'AIC relative alla soppressione di confezioni di medicinali](#)
- 12/12/2016 - [Linea guida relativa alle avvertenze degli eccipienti da inserire negli stampati dei medicinali omeopatici](#)
- 09/12/2016 Aggiornamento prezzi dei farmaci classificati in fascia C con ricetta
- 8/10/2016 [Modulistica e attivazione indirizzo mail - Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime e Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali](#)

CONGRESSI, CONVEGNI Ed EVENTI 2017

XI PREMIO MARKETING FARMAFFARI “COMUNICARE SALUTE”

III Ed. ITALIAN PHARMACEUTICAL EXCELLENCE

BANDI FINANZIAMENTI 2017

Importanti opportunità ed agevolazione per le aziende chimico-farmaceutiche

MARKET PLACE ed OPPORTUNITA' DI BUSINESS

Elenco richieste ed offerte prodotti, linee di prodotti, partnership

I NUOVI PARTNER FARMAFFARI

Benvenuto alle aziende: AENERGIX, ESSETI Farmaceutici, GALSOR, GUARDANT, MICRO-MACINAZIONE, PONSELE', SECOS- Rassegna di diritto Farmaceutico, PHARMINTEK, SOLCHIM, BIOS, GMM, COMUNICAZIONE FARMACEUTICA, BIOENUTRASrl, Sanecovit, PROBIORESEARCH, GEOMEDICAL, NOOS, FABERFARMA,

News regolatorie dal MINISTERO della SALUTE

ALIMENTI

Dal 13 dicembre 2016 si applica l'obbligo di indicazione in etichetta della dichiarazione nutrizionale di cui all'articolo 9, paragrafo 1, lettera l) del Regolamento (UE) n. 1169/2011.

L'indicazione in etichetta della dichiarazione nutrizionale non è obbligatoria, per gli alimenti elencati all'allegato V del Regolamento (UE) n. 1169/2011

In breve alcune novità del regolamento:

- **leggibilità delle informazioni obbligatorie:** al fine di migliorare la leggibilità delle etichette, viene stabilita una dimensione minima dei caratteri per le informazioni obbligatorie, fissata in 1,2 mm (eccetto confezioni < 80 cm² – minimo 0,9 mm).
- **soggetto responsabile:** è individuato l'operatore responsabile della presenza e della correttezza delle informazioni sugli alimenti commercializzati (nome o ragione sociale), o, se tale operatore non è stabilito nell'Unione, l'importatore nel mercato dell'Unione;
- **etichetta nutrizionale:** è obbligatoria a partire dal 13 dicembre 2016, La dichiarazione obbligatoria riguarda il contenuto calorico (energia), i grassi, i grassi saturi, i carboidrati con specifico riferimento agli zuccheri e il sale, espressi come quantità per 100g o per 100 ml o per porzione mentre gli elementi nutritivi di un elenco determinato possono essere dichiarati volontariamente;
- **indicazione degli allergeni:** Qualsiasi ingrediente o coadiuvante che provochi allergie deve figurare nell'elenco degli ingredienti con un riferimento chiaro alla denominazione della sostanza definita come allergene. Inoltre l'allergene deve essere evidenziato attraverso un tipo di carattere chiaramente distinto dagli altri, per dimensioni, stile o colore di sfondo;
- **nanomateriali:** la lista dei nanomateriali impiegati va inserita fra gli ingredienti;
- prodotti alimentari non preimballati: anche per i prodotti alimentari venduti nel commercio al dettaglio e nei punti di ristoro collettivo occorre riportare le indicazioni sugli ingredienti allergenici;
- **indicazione di origine:** obbligatoria, per le carni fresche suine, ovine, caprine e di volatili;
- **acquisti online:** qualora il prodotto alimentare sia venduto a distanza, la maggior parte delle informazioni obbligatorie sull'etichetta deve essere fornita prima dell'acquisto;
- **oli e grassi utilizzati:** l'indicazione "oli vegetali" o "grassi vegetali" viene superata in quanto tra gli ingredienti si dovrà specificare quale tipo di olio o di grasso è stato utilizzato;

Con il Regolamento è operato un complesso riassetto della normativa previgente inserendo in un unico testo le precedenti norme di carattere generale sulla pubblicità, sull'etichettatura, sull'indicazione degli allergeni e sull'etichettatura nutrizionale.

Infatti, a partire dal 13 dicembre 2014 sono state abrogate sei direttive ed un regolamento, nonché vengono modificati il regolamento (CE) n. 1924/2006, relativo alle indicazioni nutrizionali e sulla salute fornite sui prodotti alimentari ed il regolamento (CE) n. 1925/2006, sull'aggiunta di vitamine e minerali e di talune altre sostanze agli alimenti.

Per quello che attiene invece l'impianto sanzionatorio, è di prossima emanazione il Decreto legislativo relativo alle disposizioni nazionali sanzionatorie per la violazione delle prescrizioni contenute nel regolamento (UE) n. 1169/2011.

ALLEGATO V- ALIMENTI AI QUALI NON SI APPLICA L'OBBLIGO DELLA DICHIARAZIONE NUTRIZIONALE

1. I prodotti non trasformati che comprendono un solo ingrediente o una sola categoria di ingredienti;
2. i prodotti trasformati che sono stati sottoposti unicamente a maturazione e che comprendono un solo ingrediente o una sola categoria di ingredienti;
3. le acque destinate al consumo umano, comprese quelle che contengono come soli ingredienti aggiunti anidride carbonica e/o aromi;
4. le piante aromatiche, le spezie o le loro miscele;
5. il sale e i succedanei del sale;
6. gli edulcoranti da tavola;
7. i prodotti contemplati dalla direttiva 1999/4/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 22 febbraio 1999, relativa agli estratti di caffè e agli estratti di cicoria (i), i chicchi di caffè interi o macinati e i chicchi di caffè decaffeinati interi o macinati;
8. le infusioni a base di erbe e di frutta, i tè, tè decaffeinati, tè istantanei o solubili o estratti di tè, tè istantanei o solubili o estratti di tè decaffeinati, senza altri ingredienti aggiunti tranne aromi che non modificano il valore nutrizionale del tè;
9. gli aceti di fermentazione e i loro succedanei, compresi quelli i cui soli ingredienti aggiunti sono aromi;
10. gli aromi;
11. gli additivi alimentari;
12. i coadiuvanti tecnologici;
13. gli enzimi alimentari;
14. la gelatina;
15. i composti di gelificazione per marmellate;
16. i lieviti;
17. le gomme da masticare;
18. gli alimenti confezionati in imballaggi o contenitori la cui superficie maggiore misura meno di 25 cm
19. gli alimenti, anche confezionati in maniera artigianale, forniti direttamente dal fabbricante di piccole quantità di prodotti al consumatore finale o a strutture locali di vendita al dettaglio che forniscono direttamente al consumatore finale.

DISPOSITIVI MEDICI

Nell'ambito della IX Conferenza nazionale dei dispositivi medici è stato presentato il *Rapporto sulla spesa rilevata dalle strutture sanitarie pubbliche del SSN per l'acquisto di dispositivi medici - Anno 2015*.

Il Rapporto 2015, giunto alla sua quarta edizione, consente di far il punto sulla completezza e profondità del patrimonio informativo disponibile in Italia per il monitoraggio del settore dei DM, in termini di offerta del mercato e di domanda soddisfatta da parte delle strutture pubbliche del Servizio Sanitario Nazionale.

Il rapporto si articola nelle sezioni:

- **Fonte dei dati e metodi:** vengono descritti i dati utilizzati, quali la classificazione CND ed il sistema Banca Dati/Repertorio dei dispositivi medici, i dati rilevati attraverso il flusso informativo per il monitoraggio dei consumi e i dati relativi ai modelli di Conto Economico;
- **Spesa rilevata per i dispositivi medici:** sezione in cui si riportano gli aggregati di spesa, distinti per categorie CND a maggiore impatto e per le diverse aziende sanitarie;
- **Le esperienze regionali:** le azioni messe in campo in merito all'utilizzo dei dati relativi al controllo della spesa per l'acquisto di dispositivi medici e all'appropriatezza d'uso degli stessi.

Tra i beni acquistati dal SSN, circa un terzo è costituito dai dispositivi medici (DM). Rispetto al settore farmaceutico, il mercato dei dispositivi ha delle specificità di rilievo che ne rendono più difficile la regolazione e con maggiore necessità di efficacia le azioni di governo: l'eterogeneità dei prodotti, la rapida obsolescenza, i livelli di complessità tecnologica altamente differenziati e la variabilità degli impieghi clinici, spesso strettamente correlata anche all'abilità e l'esperienza degli utilizzatori.

Le manovre di spending review hanno introdotto un tetto per la spesa relativa ai DM che, per il 2015, è stato confermato al 4,4% della spesa sanitaria totale pubblica.

Grazie alle analisi dei dati disponibili nel flusso consumi dei dispositivi medici, alimentato dagli operatori del SSN, si è potuto focalizzare l'attenzione su specifiche categorie di dispositivi medici per le quali, è possibile avviare politiche di contenimento e razionalizzazione della spesa attraverso il processo di centralizzazione degli acquisti dei dispositivi medici da parte degli enti del Servizio sanitario nazionale.

Nuovo Regolamento Dispositivi Medici (MDR)

I produttori di dispositivi medici dovranno presto far fronte a importanti cambiamenti previsti dal nuovo regolamento MDR per i dispositivi medici venduti in Europa.

Quando il nuovo regolamento MDR sarà definitivamente approvato, sostituirà la Direttiva 90/385/CEE sui dispositivi medici impiantabili attivi e la Direttiva 93/42/CEE sui dispositivi medici.

Le variazioni più significative del regolamento proposto

- **Espansione dello scopo** - La definizione dei dispositivi medici e dei dispositivi medici impiantabili attivi coperti sarà notevolmente ampliata per includere dispositivi che non hanno una destinazione d'uso in ambito medicale, come ad es. le lenti a contatto colorate. Dovrebbero comprendere anche i dispositivi progettati per una specifica malattia o condizione di salute.
- **Maggiore evidenza clinica** – Il nuovo regolamento richiederà ai produttori di condurre studi clinici sulle prestazioni di ogni specifico dispositivo e provarne la sicurezza e le prestazioni in base al rischio ad esso associato. I produttori saranno inoltre tenuti a raccogliere e conservare i dati clinici post-vendita come parte della valutazione continua dei potenziali rischi per la sicurezza.
- **Identificazione della "persona qualificata"** - I produttori di dispositivi saranno tenuti a nominare almeno una persona responsabile di tutti gli aspetti riguardanti la conformità ai requisiti della nuova direttiva. Le qualifiche specifiche della persona devono essere coerenti rispetto ai compiti richiesti.
- **Implementazione dell'Identificazione Univoca dei Dispositivi (UDI - Unique Device Identification)** – Ai fini della tracciabilità e della possibilità di richiamare dal mercato i DM che presentano rischi, sono imposti ai produttori meccanismi per l'identificazione unica del dispositivo (UDI). Inoltre, la banca dati europea dei dispositivi medici (Eudamed) dovrebbe essere ampliata per dare maggiori informazioni sui dispositivi medici approvati.

- **Rigorosa supervisione post-vendita** - La nuova regolamentazione nell'UE, al fine di garantire una sempre maggior sicurezza nell'uso dei DM, garantirà agli organismi notificati una maggiore autorità nella sorveglianza post-vendita, con ispezioni senza preavviso, oltre test e a controlli a campione, in modo da ridurre i rischi derivanti da dispositivi non sicuri. In molti casi verrà richiesto ai produttori anche di effettuare annualmente dei report sulla sicurezza e le performance.
- **Caratteristiche tecniche** - La nuova regolamentazione prevede inoltre che la Commissione europea o dei gruppi di esperti (ancora da definire) pubblichino delle Specifiche Comuni (Common Specifications), che dovranno essere prese in considerazione dai produttori e organismi notificati. Queste Specifiche Comuni devono esistere in parallelo alle norme armonizzate e allo Stato dell'Arte.

COSMETICI

La composizione dei cosmetici è un aspetto di fondamentale importanza che viene disciplinato con particolare attenzione ed è oggetto di continuo studio a livello comunitario. Il Regolamento CE 1223/2009 prevede elenchi di sostanze non ammesse o ammesse con limitazioni nella composizione dei prodotti cosmetici. Gli elenchi sono continuamente aggiornati a seguito delle indicazioni dei comitati tecnici che a livello comunitario si occupano del settore.

Il Regolamento CE n. 1223/2009 viene costantemente aggiornato in base ai regolamenti di modifica emanati dalla Commissione europea.

Gli elenchi sono suddivisi in:

- allegato II: elenco delle sostanze vietate nei prodotti cosmetici;
- allegato III: elenco delle sostanze il cui uso è vietato nei prodotti cosmetici, salvo entro determinati limiti;
- allegato IV: elenco dei coloranti che possono essere contenuti nei prodotti cosmetici;
- allegato V: elenco dei conservanti autorizzati nei prodotti cosmetici;
- allegato VI: elenco dei filtri UV autorizzati nei prodotti cosmetici;

Inoltre, è vietato l'utilizzo nei cosmetici di sostanze classificate come Cancerogene, Mutagene e tossiche per la Riproduzione (sostanze CMR), di categoria 1A, 1B e 2 (Reg. CE n. 1272/2008, Annex VI parte 3).

Tuttavia è possibile il ricorso alle deroghe secondo le disposizioni dell'art. 15 del regolamento 1223/2009.

News regolatorie dall'AIFA – Agenzia Italiana del Farmaco

INTERESSA LE AZIENDE OMEOPATICHE

Domande e risposte per facilitare la compilazione dei dossier autorizzativi dei Medicinali Omeopatici

L'AIFA pubblica un documento di [Domande e Risposte \(FAQ\)](#) per facilitare la compilazione dei dossier autorizzativi da parte delle Aziende produttrici in vista della scadenza per la presentazione delle domande di rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali omeopatici, prevista dalla legge 190/2014 per il 30 giugno 2017.

Nel corso delle valutazioni dei dossier di rinnovo già presentati dalle Aziende omeopatiche, infatti, l'AIFA ha riscontrato la presenza di criticità comuni e ricorrenti presenti nella documentazione sottoposta a rinnovo, nonché diverse interpretazioni della Determina AIFA 365/2015, e dei suoi allegati e nella compilazione della documentazione in formato CTD.

Inoltre, nell'ultimo periodo sono pervenute numerose richieste di incontro da parte delle Società omeopatiche al fine di acquisire chiarimenti da parte dell'AIFA, soprattutto su questioni generali e non strettamente attinenti ai dossier presentati.

Constatato che sia le richieste sollevate dalle Aziende, sia le criticità presenti nei dossier depositati posseggono una matrice comune, indipendenti dalla Società richiedente, si è provveduto a raccogliere tali questioni nel documento [“Domande e Risposte \(FAQ\)”](#) relative alla presentazione delle domande di rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali omeopatici di cui all'art. 20 del D.Lgs. n. 219/2006”. Il [documento](#) potrà essere successivamente integrato alla luce di ulteriori quesiti sollevati nel corso della valutazione

ECCIPIENTI NEI MEDICINALI OMEOPATICI

Si comunica che nel corso della seduta del 19 gennaio 2017 la Commissione Tecnico Scientifica (CTS) ha espresso parere favorevole all'aggiornamento della linea guida in oggetto pubblicata in data 12 dicembre 2016 sul portale AIFA.

Tale [aggiornamento](#) ha considerato il fatto che, nella linea guida della Commissione Europea “*Excipients in the label and package leaflet of medicinal products for human use*” (luglio 2003), le avvertenze relative all'etanolo “sulla modifica degli effetti su altri medicinali, la guida e l'uso di macchinari” è prevista laddove la [posologia](#) superi i 3 grammi di etanolo assunti.

Valutata l'opportunità della modifica del documento, al fine di semplificare il testo relativo alle avvertenze per tale [eccipiente](#), la [linea guida](#) è stata aggiornata con l'introduzione di informazioni specifiche per i 3 g di assunzione come segue:

- “*Se si assumono n ml di “ABC” che superano 3 g di etanolo, questo medicinale può modificare gli effetti di altri medicinali e può compromettere la sua capacità di guidare veicoli e di usare macchinari*”.

La presente [linea guida](#) sostituisce la versione del 12 dicembre 2016

Avvisi alle Aziende farmaceutiche

• 26/01/2017 Elenchi farmaci innovativi ed orfani richiamati nella nota sulla metodologia applicativa e chiarimenti sull'oggetto delle convocazioni (26/01/2017)

In riferimento al comunicato divulgato dall'AIFA in data 24 gennaio 2017, si rende disponibile l'elenco dei farmaci e dei principi attivi di cui si è tenuto conto ai fini dello svolgimento della procedura. Inoltre, fornisce chiarimenti in merito alle modalità di svolgimento delle audizioni da espletare.

Allegati:

 [Elenchi farmaci innovativi ed orfani richiamati nella nota sulla metodologia applicativa](#)

 [Comunicazione AIFA relativa agli elenchi dei farmaci innovativi ed orfani richiamati nella nota sulla metodologia applicativa](#)

• 25/01/2017 Aggiornamento su Modifiche «non essenziali» delle officine di produzione/importazione di medicinali e/o di produzione/importazione di sostanze attive

In relazione alla comunicazione del 11/01/2017 recante la Nuova Determinazione delle modifiche “non essenziali” delle officine di produzione/importazione di medicinali e di sostanze attive, l'AIFA rende disponibile nella sezione Modulistica - Autorizzazione Officine il Modulo Comunicazione delle modifiche «non essenziali» e il Modulo Trasmissione elenco annuale modifiche «non essenziali».

particolare attenzione per far raggiungere all'Italia il livello di competitività auspicato nel contesto europeo. In termini assoluti, vi è stato un lieve aumento nel numero globale di sperimentazioni profit. È continuato il trend crescente delle sperimentazioni su farmaci biologici/biotecnologici e su farmaci di terapia avanzata. Si conferma il primato assoluto delle sperimentazioni in oncologia che presentano, per la prima volta in tanti anni, una lieve flessione come percentuale sulle sperimentazioni totali.

La distribuzione delle sperimentazioni per fase si mantiene nelle stesse proporzioni rispetto agli anni precedenti, con una buona rappresentatività delle sperimentazioni di fase I e I/II e un lieve aumento delle sperimentazioni di fase II.

Le sperimentazioni nelle malattie rare aumentano, anche se di poco, rispetto all'anno precedente, con un ulteriore aumento delle sperimentazioni profit e delle sperimentazioni in fase più avanzata di sviluppo..

Il 2015 è stato un anno di riflessione e preparazione dopo l'emanazione del Regolamento 536/2014, che comporterà un cambiamento radicale nell'impalcatura organizzativa e nella prospettiva delle sperimentazioni cliniche in Europa. È stato però anche il primo anno di rodaggio effettivo del nuovo Osservatorio sulla Sperimentazione Clinica, una piattaforma che da semplice cruscotto di monitoraggio è ora un workflow gestionale e un database globale per le sperimentazioni cliniche svolte in Italia, nonché di applicazione di nuove modalità operative.

In previsione del nuovo sistema di “mutuo riconoscimento” introdotto dal Regolamento 536/2014, che impone una visione europea della sperimentazione clinica, l'adesione di AIFA al progetto europeo delle Voluntary Harmonisation Procedures (VHP), ha di fatto permesso di rafforzare l'interazione fra gli Stati membri nella valutazione coordinata e condivisa delle sperimentazioni cliniche.

La rilevanza dell'Italia nel settore delle sperimentazioni cliniche di interesse internazionale è dimostrata dall'alto numero di sperimentazioni in cui AIFA è stata coinvolta nel 2015 quale autorità competente. Sia per le VHP, sia per le sperimentazioni puramente nazionali, fondamentale ed estremamente costruttivo è

stato il rapporto di interazione con l'Istituto Superiore di Sanità (ISS) per la valutazione delle sperimentazioni di fase I, che ha visto la partecipazione collegiale e puntuale degli esperti dell'ISS in un costante dialogo con AIFA sulle peculiarità regolatorie e scientifiche di queste sperimentazioni.

- **23/01/2017 Consultazione pubblica su lista farmaci pericolosi per la guida ai sensi dell'ex art. 55 della legge 120/2010**

L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) ha deciso di aprire una consultazione pubblica, ai sensi della legge 241/90 e s.m.i., sul documento allegato, recante la lista dei farmaci pericolosi per la guida e classificati secondo i criteri stabiliti dal progetto integrato della Commissione Europea DRUID (Driving under the Influence of Drugs, Alcohol and Medicines).

 [Allegato 1 - Lista dei farmaci pericolosi per la guida](#)  [Allegato 2 - Guida](#)

- **11/01/2017 Modifiche “non essenziali” delle officine di produzione/importazione di medicinali e/o di produzione/importazione di sostanze attive**

Si comunica che l'AIFA ha emesso una nuova Determinazione recante la individuazione delle modifiche “non essenziali” delle officine di produzione/importazione di medicinali e/o di produzione/importazione di sostanze attive. Allegati:  [Determinazione DG n° 1608/2016](#)

04/01/2017 pubblicato dall'AIFA il **15° Rapporto Nazionale sulla Sperimentazione Clinica dei medicinali in Italia con i dati relativi al 2015.**

03/01/2017 - **Aggiornamento: modalità di esercizio delle funzioni in materia di sperimentazioni cliniche di medicinali** sono disponibili per i Promotori/CRO i nuovi modelli di lettera di trasmissione per la presentazione delle domande di autorizzazione di sperimentazione clinica e di emendamento sostanziale di studi clinici di fase II-III-IV che saranno in vigore dal 16 gennaio 2017.

 [Allegato 1 - Modello di lettera di trasmissione per la richiesta di autorizzazione della sperimentazione clinica di fase II-III-IV](#)

 [Allegato 2 - Modello di lettera di trasmissione per la richiesta di autorizzazione di un emendamento sostanziale alla sperimentazione clinica di fase II-III-IV](#)

- **29/12/2016 - Modalità operative per le variazioni di Mutuo Riconoscimento/Decentrata** ai sensi della Determina AIFA del 07 dicembre 2016 (DG/1496/2016), applicazione art.23 e 24 del Reg. (CE) 1234/2008.

 [Nota esplicativa della Determinazione 1496/2016](#)  [Determinazione n° 1496/2016 del 7 dicembre 2016](#)

 [Schema di applicazione del Regolamento \(CE\) n. 1234/2008](#)  [FORMAT - comunicazione ditta](#)

- **27/12/2016 Lista sostanze attive - generici (novembre 2016)**

disponibile la lista delle sostanze attive per le quali è stata avviata la procedura di valutazione per il rilascio dell'[AIC](#) a seguito della validazione amministrativa della pratica.

Allegati:  [Lista delle sostanze attive - novembre 2016 \(.pdf\)](#)

- **21/12/2016 Elenco aggiornato farmaci innovativi al 21/12/2016**

Disponibile elenco aggiornato dei medicinali innovativi ai sensi dell'art.1 comma 1 e 2 dell'accordo sottoscritto in data 18 novembre 2010 (Rep.Atti n.197/csr).

Allegati:  [Elenco aggiornato farmaci innovativi al 21/12/2016](#)

- **21/12/2016 Nuova modalità di accesso ai servizi on line dell'AIFA**

Dal 22 dicembre è operativo il nuovo punto di accesso ai sistemi informativi AIFA che, sostituendo l'attuale Front End, include una serie di semplificazioni importanti. Viene inoltre applicata una nuova home page per il Portale istituzionale AIFA, più semplice e razionalizzata nei contenuti, come inizio di un percorso di ristrutturazione del sito dell'Agenzia che si svilupperà nel 2017.

- **14/12/2016 - Elenchi degli Informatori Scientifici del Farmaco relativi all'anno 2016**

comunicato sulle modalità di trasmissione dei dati inerenti gli Informatori Scientifici per l'anno 2016

• 13/12/2016 - **Precisazioni in merito alla presentazione delle domande di variazione all'AIC relative alla soppressione di confezioni di medicinali**

a partire dal 15 Dicembre 2016, le domande di variazione all'AIC relative alla soppressione di confezioni dei medicinali devono essere indirizzate all'Ufficio Procedure Post Autorizzative.

• 12/12/2016 - [Linea guida relativa alle avvertenze degli eccipienti da inserire negli stampati dei medicinali omeopatici](#) disponibile la linea guida relativa alle avvertenze degli eccipienti da inserire negli stampati (etichetta e foglio illustrativo) dei medicinali omeopatici. Allegati:  [Comunicazione su Linea guida](#)
 [Linea guida relativa alle avvertenze degli eccipienti da inserire negli stampati \(etichetta e foglio illustrativo\) dei medicinali omeopatici](#)

• 09/12/2016 **Aggiornamento prezzi dei farmaci classificati in fascia C con ricetta**

Il D.L. n. 87 del 27 maggio 2005 all'art. 1, comma 3, prevede che i prezzi dei prodotti classificati in fascia C con ricetta ai sensi dell'art. 8 della Legge 24 dicembre 1993 n. 537, possano essere modificati in aumento soltanto nel mese di gennaio di ciascun anno dispari.

Allegati:  [Tool excel Prezzi farmaci classe C con ricetta v. 5.0](#)  [Manuale dell'utente](#)

02/12/2016 **Qualità dei farmaci: chiarimenti sui provvedimenti di ritiro di lotti di medicinali**

al fine di diffondere un'informazione al pubblico corretta e veritiera, si ribadisce che i ritiri possono essere effettuati a scopo cautelativo, a seguito di segnalazioni provenienti dal territorio oppure di controlli effettuati dalla stesse Aziende farmaceutiche o dall'AIFA, come previsto dalla normativa vigente (D. Lgs. 219/2006). I difetti segnalati vengono classificati in funzione della loro gravità e pericolosità, pertanto se il difetto riscontrato può comportare un serio rischio per la salute, vengono disposti provvedimenti restrittivi ai sensi dell'art. 142 del D. Lgs. 219/2006 e laddove si ravveda un'effettiva necessità si procede anche con opportuna comunicazione sul sito istituzionale dell'AIFA e attraverso i mezzi di informazione.

8/10/2016 **Modulistica e attivazione indirizzo mail - Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime e Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali**

A seguito dell'adozione del Nuovo Regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'AIFA, la modulistica per le istanze da inoltrare ai nuovi Uffici è in corso di aggiornamento e, pertanto, fino a diversa comunicazione da parte di AIFA mediante pubblicazione di avviso, i modelli da utilizzare sono disponibili nella sezione **Modulistica Autorizzazioni Officine**.

CONGRESSI, CONVEGNI Ed EVENTI 2017

FARMACEUTICA

05-07 MAGGIO 2017

BOLOGNA

COSMOFARMA

07-09 GIUGNO 2017

RIMINI

53° SIMPOSIO AFI

COSMETICI

17-20 Marzo 2017

BOLOGNA

COSMOPROF

04-06 Aprile 2017

LONDRA

INCOSMETICS

05-07 Maggio 2017

BOLOGNA

COSMOFARMA

MEDICINE NATURALI e PRODOTTI SALUTISTICI

08-11 Settembre 2017

BOLOGNA

SANA

MATERIE PRIME

08 -10 Maggio 2017

GINEVRA

VITAFOODS INTERNATIONAL

INCONTRI & EVENTI FARMAFFARI

07-09 Giugno 2017

RIMINI

VI Premio **QUALITÀ TOTALE: Zero Deviazioni**

24 Novembre 2017

NAPOLI

XIII Premio **"COMUNICARE SALUTE"**

IV Premio **"VALU-CERT"**

Presentazione XVI **Agenda del Manager**

PREMIO MARKETING FARMAFFARI “COMUNICARE SALUTE” -

Il 25 novembre 2016, presso la Mostra d'Oltremare a Napoli nell'ambito del IX PHARMEXPO, si è svolto il convegno organizzato dallo Studio SviMM avente tema “**LA PUBBLICITA' COGNITIVA**” : **regole e comportamenti per una pubblicità vincente e convincente**; sono intervenuti come relatori la dr.ssa Giovanna Spada Direttrice dello Studio VSM – Visual Studio Merchandising e il dr Mariano MAROTTA direttore dello Studio SviMM – Sviluppo e Marketing.

Alla fine del convegno, a cui hanno preso parte oltre 70 partecipanti, sono stati messi in evidenza gli aspetti della pubblicità più efficace ed emozionale, in grado di intercettare al meglio i desiderata del consumatore “post moderno”. E' seguita la cerimonia di premiazione che ha visto presenti oltre 20 aziende tra finaliste e vincitrici ed alcune importanti agenzie di comunicazione operanti nella comunicazione dei prodotti per la salute.

Nato nel 2005, il Premio Marketing FARMAFFARI, premia i migliori messaggi pubblicitari nel settore della salute e gode di numerosi ed importanti patrocinii.

Sono state premiate le seguenti società:

PUBBLICITA' ISTITUZIONALE

finalista: CHIAPPAROLI : Ing. **Elisa PIAZZOLA** - Direttore Generale

finalista: FAGRON **Tatiana SELLERI** Consulente Scientifica

Vincitrice ex aequo PFIZER: **Carla CAPOBIANCO** D. Comm., Ag. SAATCHI & SAATCHI **Giuseppe COLASURDO**

Vincitrice ex aequo SANOFI ZENTIVA: **Davide RUSSO** Channels Manager, Agenzia GMB: **Giovanna**

SANMARTINO Resp. Comunicazione

PUBBLICITA' OTC-FARMACI premio in ricordo di “Giacomo LEOPARDI”

finalista: Lab. BOIRON sciroppo x tosse - **Andrea MARGARITORIA** Product Manager

finalista: GUNA Enzy Formula - **Vincenzo di PAOLA** delegato da Nicola TALAMO Dirett. Commerciale

Vincitrice ex aequo GSK Consumer Healthcare- Narhinel: **Alfonso VALLARIO** Brand Manager

Vincitrice ex aequo : BRACCO – Cebion (non presente per motivi societari)

PUBBLICITA' COSMETICI

finalista: BIOAPTA INTIMO SOFTCARE **Luigi PIZZINI** Vicepresidente UTIFAR in rappresentanza di Alessandro

CACCIA CEO di Lab. BIOAPTA

finalista: MIAMO Cosmeceutici – Pelle Secca – Cont.ssa **Elena ACETO DI CAPRIGLIA** CEO

Vincitrice: **ERBORISTERIA MAGENTINA** L'Olio delle fate: **Aristide ARTUSIO** CEO - Agenzia RW Comunicazione

Francesca CUNIBERTO Project Manager,

PUBBLICITA' INTEGRATORI

finalista: NATHURA Psyllogel **Lucia ESPOSITO** Consulente Scientifica

finalista: TEVA Multivitaminico **Silvia MARGHERITTI** Marketing & Comm.I Offer Senior Manager BU Generics,

Vincitrice ex aequo: **ALFA WASSERMANN** Zircombi: **Gianni FOGLIANTI** MKT Manager area gastro,

Vincitrice ex aequo: **VEMEDIA Melatonina Dispert ORO** **Marco TESTA** CEO, Agenzia INTERACTIVECOM **Alberto**

GIANNINI CEO, Roberto Franchi Partner Beatrice Fermo Acc. Director

Sono stati conferiti inoltre 3 premi speciali:

Premio Speciale Farmaffari PUBBLICITA' NON PROFIT “Michele CORSARO”

Vincitore: - **Prof. Francesco MACCHIA** Presidente ISPE SANITA' – assegnato a ISPE-Sanità per il progetto

“Curiamo la Corruzione” (Transparency International Italia, Censis e RISSC)

Premio Speciale Farmaffari INNOVAZIONE FARMACEUTICA

Vincitore: - Dr.ssa Ioana DIMITROVA DG VISISLIM - Procombo – “la capsula nella capsula”

Premio Speciale Farmaffari INNOVAZIONE PACKAGING

Vincitore: - Dr. Francesco MASTROCINQUE – CEO BEAUTY SPEAKER

III edizione di “ITALIAN PHARMACEUTICAL EXCELLENCE”

È disponibile la III edizione dell'Italian Pharmaceutical Excellence che riporta i *Company Profile* in inglese delle aziende italiane che vogliono avere opportunità di affari quali:

Contract manufacturing - Nuovi canali commerciali per import/export

- Trasferimento di linee di business - Ricerca di partnership
- Licensing in/out di molecole o prodotti - Affari regolatori

Questa pubblicazione è stata creata per offrire alle aziende italiane nuove opportunità di affari all'estero e sarà distribuita durante i meeting del settore farmaceutico, nutraceutico e cosmeceutico e spedito ai responsabili commerciali delle Ambasciate e delle Camere di Commercio Straniere in Italia. Sarà inoltre distribuita nella missione in CINA a settembre.

Per maggiori informazioni rivolgersi a: farmaffari@gmail.com

BANDI FINANZIAMENTI 2017

	INFORMATIVA FINANZIAMENTI		
	FEBBRAIO 2017		
LEGGE	BENEFICIARIE	PROGETTI AMMISSIBILI	AGEVOLAZIONE
MINISTERO SVILUPPO ECONOMICO  Ministero dello Sviluppo Economico Dal 2 GENNAIO 2017	SABATINI BIS 2014 P.M.I MANUFATTURIERE, AGRICOLE E DELLA PESCA TRANNE SETTORI SENSIBILI	INVESTIMENTI IN : MACCHINARI, MACCHINARI E IMPIANTI HARDWARE, SOFTWARE, TECNOLOGIE DIGITALI	FINANZIAMENTO A TASSO AGEVOLATO A 5 ANNI DA 20 MILA A 2 MILIONI DI EURO PER IMPRESA BENEFICIARIA. ANCHE LEASING. CON RIMBORSO DEL 2,75% DEGLI INTERESSI
BANDO INAIL 2017  ISTITUTO NAZIONALE PER L'ASSICURAZIONE CONTRO GLI INFORTUNI SUL LAVORO 19 APRILE – 5 GIUGNO 2017	IMPRESE ISCRITTE CCIAA PICCOLE E MICROIMPRESE ANCHE BAR, RISTORANTI GELATERIE PASTICCERIE MENSE, CATERING	PROGETTI VOLTI ALLA RIDUZIONE DEL RISCHIO E MIGLIORAMENTO SALUTE DEI LAVORATORI	CONTRIBUTO IN CONTO CAPITALE DEL 65% DEL COSTO DEL PROGETTO FINO A 130.000,00 € PER LE PICCOLE E MICROIMPRESE DEL TERZIARIO(BAR, RISTORANTI, GELATERIE, PASTICCERIE, MENSE) FINO A 50.000,00 € EROGAZIONE DEL 50% DEL FONDO PERSO ANCHE ANTICIPATO SU RICHIESTA
BIOEDILIZIA E SMART BUILDING  DAL 12 GENNAIO 2017	PMI GRANDI IMPRESE LIBERI PROFESSIONISTI ORGANISMI DI RICERCA AGGREGAZIONI TEMPOR.	SETTORI : BIOEDILIZIA E SMART BUILDING INVESTIMENTI MATERIALI E IMMATERIALI RICERCA E SVILUPPO DIGITALIZZAZIONE EFFICIENZA ENERGETICA INTERNAZIONALIZZAZIONE	FINANZIAMENTO A FONDO PERDUTO SECONDO LE SPESE AMMISSIBILI 40% FINO 80% CIRCA CONTRIBUTO MASSIMO CONCEDIBILE 3 MILIONI DI EURO SCADENZE DAL 12 GENNAIO PER GLI INVESTIMENTI COMPLESSI FINO AL 14/2 DAL 17 GENNAIO PER GLI INVESTIMENTI SEMPLICI FINO AL 14/3
KET TECNOLOGIE ABILITANTI  DAL 10 GENNAIO 2017	PMI GRANDI IMPRESE LIBERI PROFESSIONISTI ORGANISMI DI RICERCA AGGREGAZIONI TEMPOR.	SETTORI : BIOTECNOLOGIE MICRO E NANO ELETTRONICA FOTONICA NANOTECNOLOGIE MATERIALI AVANZATI SISTEMI DI FABBRICAZIONE AVANZATI	FINANZIAMENTO A FONDO PERDUTO SECONDO LE SPESE AMMISSIBILI DAL 40% fino 80% CONTRIBUTO MASSIMO CONCEDIBILE 3 MILIONI DI EURO SCADENZE 14_2_2017

Per informazioni sui finanziamenti : Massimiliano Lisiero massimiliano.lisiero@libero.it +39 3476476197

+39 3331883368

FARMAFFARI Market Place

Per informazioni inviare mail a: farmaffari@gmail.com

OFFERTA	RICERCA
Cedesi BREVETTO internazionale, per migliorare la farmacocinetica dei farmaci, attraverso un'azione elettroforetica dovuta a due cerotti contrapposti sull'organo bersaglio; questi determinano un assorbimento del principio attivo in modo più veloce e mirato rispetto all'assunzione del farmaco per via sistemica, riducendo effetti collaterali. Applicazioni in Ortopedia, Reumatologia ed Oncologia ed altre patologie.	RICERCA AZIENDA DERMOCOSMETICA Importante gruppo finanziario ricerca un'azienda con listino di prodotti dermocosmetici da acquisire
OVULI - GEL - LAVANDA Azienda produzione DM in conto terzi, offre la possibilità di personalizzare produzioni di Ovuli, Gel e Lavande, mettendo a disposizione la documentazione tecnica.	AIC IN SCADENZA O NON COMMERCIALIZZATA Azienda ricerca un' AIC (per farmaco in scadenza o attualmente non più commercializzato) ai fini del solo inserimento nel sistema NSIS,
INTEGRATORI a base di Ac. D Aspartico Azienda cede formulazioni brevettate per integratore specifico per la memoria e per la fertilità maschile	AIC disponibili METRONIDAZOLO SULFADIAZINA FLUOCINOLONE ACETONIDE CALCIO EPARINA BUTIRAMMATO OTC VIINCAMINA classe c CALCIO FOLINATO classe c PIROXIDAN AMOXICILLINA 12 cpr da 1 g CEFUROXIMA i.m. da 1 g PIROXICAM fiale, cpr e crema CEFOTAXIMA SODICA
DISPONIBILITA' personale qualificato PAOLA SCHIANO DI PEPE residente a San Vittore Olona, (MI) con ampia esperienza in -variazioni, -rinnovi -trasferimenti di titolarità -new application (proc. nazionali e MRP e DCP) -gestione della fase nazionale (prezzo e rimborso) per le proc. europee (prodotti generici) -notifica integratori -collaborazione con gli applicant esteri per l'allestimento delle pratiche -collaborazione con QPPV di società consulente estera per la gestione della farmacovigilanza Disponibile per nuove opportunità lavorative Tel. 339/3402679 Fabrizio ANDREASSI residente a ROMA Esperto in sicurezza del lavoro e tutela ambienti di lavoro offre consulenze specifiche per le aziende del settore della salute Tel. 340 3386445	GASTROENTEROLOGIA - LANZOPRAZOLO - 14 caps 15mg e 14 caps 30mg - AIC in Commercio (si acquista un fatturato) - PANTOPRAZOLO- 14 caps 20mg e 14 caps 40mg- AIC in commercio (quindi si acquista un fatturato) -GINECOLOGIA - MIRABEGRON compresse rilascio prolungato 25mg e 50mg- Dossier in sviluppo (pronto 1 Quarter 2017) -SILDENAFIL cpr rilascio prolungato 25mg-50mg- 100mg- compresse 25mg- Dossier pronto da registrare (provenienza Ditta estera) - FINASTERIDE- compresse da 5mg- Dossier pronto da registrare (provenienza Ditta Estera) - MEGESTROL ACETATO compresse rivestite con film 5mg-10mg-20mg- Dossier Pronto - Ditta Estera AMOXICILLINA+ACIDO CLAVULANICO forme farmaceutiche : -12 cpr 1g P.P. € 7,90 Pezzi venduti 2012-2013 58.903 Pezzi venduti 2014-2015 37.529 fatturato annuo € 158.080 COGS € 2,80 -12 bustine 1g P.P. € 7,90 NON in commercio
FARMACOVIGILANZA in SERVICE TECNOFARMA offre servizi di farmacovigilanza	AIC per Acetilcisteina 100/200mg polvere solubile AIC di prodotto per linea dermatologica

I NUOVI PARTNER FARMAFFARI 2017-2016

	PONSELE' Srl via dei castelli Romani 116, 00071 Pomezia (RM) Tel. 06 9121543 Commerciale @ponsele.it www.ponsele.it Contatto: Marco PONSELE'	La Ponselè è un'azienda cartotecnica a ciclo completo che opera nel settore dal 1935. Produce molteplici tipologie di packaging, dal semplice astuccio alle scatole in accoppiato. E' specializzata nella realizzazione di espositori da terra e da banco di alta qualità
	ESSETI FARMACEUTICI Srl via Campobello 15 00071 Pomezia (ROMA) Tel. 06 9114211 Fax 06 91604000 www.essetifarmaceutici.com info@essetifarmaceutici.com Contatto: Dr.ssa Mariarosaria SOLO	La ESSETI Farmaceutici Napoli opera da 40 anni nella registrazione e commercializzazione di farmaci nei mercati asiatici e russi La ESSETI Farmaceutici di Pomezia è specializzata nella produzione di sterili e nella ripartizione di polveri beta-lattamiche in asepsi e liquidi iniettabili
	AENERGIX Italia Srl via dell'Artigianato 503 -37043 Zimella (VR) Tel. 0442 490955 aenergix@gmail.com Contatto : Dr Graziano LAZZARI	Commercializzazione di integratori e prodotti a base di ALOE ARBORESCENS
	GUARDANT Srl via delle Grotte di Maria n. 18 00044 Frascati (RM) Tel. 06 9424861 - 329 3139917 s.pelloni@guardant.it www.guardant.it Contatto: Dr.ssa Sara PELLONI	Azienda titolare di AIC (brevetto europeo) per anestetici locali in sacche sterili pluri-dose
	MICRO-MACINAZIONE SA via Cantonale 4 6995 Molinazzo SVIZZERA Tel. 0041 916113650 Fax 0041 176 4919521 www.micromacinazione.com Contatto: Dr Piero IAMARTINO	A Swiss Company specialized in Providing International Micronization service since 1975, including engineering development of jet mills MIND & COMPETENCE
	SECOS Srl Via Larga 8, 20122 MILANO Tel. 02 88556224 Contatto: Avv. Sonia SELLETTI info@rassdirfarm.it	Fondata, nel 1968, la "Rassegna di diritto farmaceutico" affronta le varie tematiche legali connesse alla commercializzazione dei prodotti farmaceutici, dispositivi, cosmetici ed alimenti.
	GALSOR Srl Z.I. C.da Valle UFITA snc, 83040 FLUMERI (AV) Tel. 0825 443089 - 0825 474226 info@galsor.it www.galsor.it Contatto: Prof. Sandro SORIANO	Produzione Conto terzi in fiale monodose di DM, spray, aerosol, flaconi pluridose gocce, spray orofaringei ... your health first
	PHARMINTEK Srl Via del lavoro SNC- c.da Scardina 96019 Rosolini (SR) Tel. 0931 502143 info@pharmintek.it contatto: Antonino CAVARRA	Produzione conto terzi di cosmetici, integratori alimentari e dispositivi medici
	SOLCHIM Srl Via delle Arti, 6 6010 Fiesco (CR) Tel. 0374 375711 Simone.furregoni@volcke-aerosol-connection.com www.solchimgroup.com/ contatto: Simone FURREGONI	Your Partner for Spray Solution
	BIOS Srl Via Montello 6 36063 Marostica (VI) Tel. 0424 471125 info@certbios.it a.spadoni@certbios.it www.certbios.it contatto: Alessandro SPADONI	Certificazione Prodotti cosmetici biologici e naturali, detergenza casa
	GMM FARMA Srl Via Cis di Nola Isola B Lotto 8078 80035 Nola (NA) Tel. 0813153333 g.morra@gmmfarma.it www.gmmfarma.it Contatto: Gian Maria MORRA	Importazione parallela farmaci e integratori, dispositivi medici con marchio proprio
	COMUNICAZIONE FARMACEUTICA srl P.zza IV Novembre 4 20124 Milano (MI) Tel. 02671658216 e.palma@comunicazionefarmaceutica.it www.comunicazionefarmaceutica.it Contatto: Enrico PALMA	Informazione Scientifica Interattiva da remoto Editing digitale avanzato per sviluppare la visibilità aziendale Corsi formazione ed addestramento in marketing operativo
	BIOENUTRA Srl Via G. Matteotti n. 129 74013 Ginosa (TA) Tel. 099 8294755 info@bioenutra.com Contatto: Ing. Pasquale MORETTI http://www.bioenutra.com/it/	Alimenti funzionali, prodotti dietetici, materie prime naturali, Dietetici ed Integratori

	SANECOVIT Srl Via Galileo Galilei 9 21040 Gerezano (VA) Tel. 039 5300517 info@sanecov.it Contatto: Donato VITALONI www.sanecov.it	Produzione conto terzi cosmetici certificati ECO BIO
	Geomedical S.r.l. Stdll Valle Madonne, 4 01010 Marta (VT) 0761.870626 info@geomedical.it Dr.ROCCHI	Produzione di DM e cosmetici tramite la promozione della salute e della bellezza nel rispetto e nella valorizzazione della Natura, nell'interesse del Benessere.
	PROBIORESEARCH SRL Via Buccari 16 00155 ROMA Tel 0656568743 info@probioresearch.eu Contatto: Davide MORETTI	Produzione e ricerca nel campo dei probiotici supportata da un elevato know how in materia di integrazione alimentare e nutrizione
	NOOS SRL Via Campello sul Clitunno, 34 - 00181 Roma Tel 06 78359730 info@noosit.com Contatto: Dr Giancarlo MORETTI	Promozione e sviluppo di prodotti farmaceutici, integratori alimentari, DM ed alimenti a fini medici speciali
	FABERFARMA div. Farmalabor Via Oberdan 52 76012-Canosa di Puglia 0883 1975111 Info@faberfarma.it Contatto: Dr Gerardo ALIBERTI	Produzione, confezionamento di prodotti destinati ad una alimentazione particolare, attraverso attività "Full servie e Tayolor Made"
	GUNA S.p.a. via Palmanova, 71 - 20132 Milano tel. 02 280181 info@guna.it export@guna.it Contatto: Dr.ssa Patrizia ROSSI	Produzione e distribuzione di medicinali omeopatici, Integratori, Cosmetici e Fiori di Bach
	CSF Consorzio Servizi Farmaceutici Via Monte Santo 25, 00195 Roma www.consorziocsf.com info@consorziocsf.com	CSF si pone nel mondo della distribuzione farmaceutica, come un'organizzazione capace di soddisfare totalmente i propri clienti, grossisti, farmacisti o gruppi d'acquisto
	HEALTH COLLECTION Srl Via Regina Elena 75 -76125 Trani (BT) Tel. 338 360806 segreteria@healthcollection.it www.healthcollection.it contatto: Alessandra GIANNELLA	Consulenza del credito industriale Consulenza finanziaria
	COC Farmaceutici Srl Via Modena 175 40019 S. Agata Bolognese (BO) Tel. 059 673911 Fax 059 673280 lameplast@lameplast.it www.lameplastgroup.com contatto: Stefano IELLI	Con oltre 25 anni di esperienza farmaceutica COC offre un servizio completo di produzione in conto terzi in contenitori mono e multi dose - preservative free Ampio portafoglio prodotti In monodose a disposizione dei clienti
	Ad Biomedical Innotech Srl Via Modena S. Sperato II Trav, 48 89133 REGGIO CALABRIA Tel. 0965 612526 info@adbiomedical.it www.farmateb.it	Innovativo dispositivo medico per veicolare tramite farmaforesi principi attivi ed ingredienti cosmetici Esperienza, Innovazione e Tecnologia
	MYLAN SPA Viale dell'Innovazione 3, 20126 MILANO Tel. 02 61246983 Serena.gusmedi@mylan.com www.mylan.it contatto: Cinzia Falasco VOLPIN	MYLAN è una delle maggiori aziende a livello globale nel settore dei farmaci equivalenti e dei farmaci a marchio e brevetto scaduto. Seeing is believing- una salute migliore per un mondo migliore
	Stabilimento Chimico Farmaceutico Militare Via R. Giuliani 201, 50141 FIRENZE Tel. 055 45561 Fax 055 4250568 affari.regolatori@farmaceuticomilitare.it www.farmaceuticomilitare.it Contatto: Col. Flavio PAOLI	Produzione farmaci Orfani, Presidi Medico Chirurgici Integratori Alimentari Cosmetici sicurezza e qualità dal 1843 ...
	TECNO-LIO Srl Via Riviera Berica 260 P.IVA 02642690248 Tel. 0444 530465 Fax 0444 532275 info@tecno-l.io www.tecno-l.io Contatto: Dr Paolo GECCEHE	Produzione conto terzi di integratori Capsule, liquidi, liofilizzati monodose

	FINE FOODS & PHARMACEUTICAL Via Berlino 39, Zingonia (BG) P.IVA 0223197167 Tel. 035 4821382 info@finefoods.it www.finefoods.it Contatto: Dr. Giorgio FERRARIS	Innovativa azienda per la produzione conto terzi di forme solide orali (tavolette, bustine, sticks e strips) che si avvale di 3 siti produttivi. L'azienda è certificata ISO 9001, 14001, e OSAHS 18001, Smeta/SEDEX Ha 430 impiegati e ha una crescita superiore al 10% e prevede un fatturato nel 2015 di 109 milioni di €
 A passion for logistics	NEOLOGISTICA Srl Largo Boccioni 1, 21040 Origgio (VA) P.IVA 02453300135 Tel. 02 96283957 Fax 02 96283941 barbam@neologistica.it www.neologistica.it Contatto: Dr.ssa Lorenzini	Dal 1999 opera nel mercato del deposito e distribuzione di merci. Dispone 4 unità logistiche situate a Nord di Milano, con una capacità di stoccaggio di 130.000 posti pallet. Dispone di una unità chimico farmaceutica automatizzata, autorizzata AIFA, con una capacità di oltre 80.000 posti pallet e 50.000 minilocalazioni
	LO.LI.PHARMA Srl via dei Luxardo, 33 - 00156 ROMA P.IVA: 06768051002 Tel. 06/22442074; FAX. 06/22442072 info@lolipharma.it www.lolipharma.it Contatto: Dr Vittorio UNFER	Commercializza dispositivi medici e integratori alimentari ai massimi livelli di qualità, sicurezza ed efficacia. LO.LI.PHARMA rappresenta un punto di riferimento nella divulgazione scientifica e aggiunge valore alle necessità di aggiornamento della classe medica e alla corretta informazione dei pazienti.
 SERVIZI PER IL FARMACEUTICO	FARMARES Srl via Carlo Pesenti, 109 - 00156 ROMA Tel. 06/4110982; FAX. 06/4116934 Email: info@farmares.it Sito: www.farmares.it Contatto Dr Gianfranco CARLOMAGNO	Dispositivi medici e prodotti nutraceutici attraverso la ricerca di materie prime e la proposta di formulazioni innovative. Offre singoli servizi quali la gestione di pratiche Regolatorie, Brevetti, Deposito e/o gestione Dossier, Certificazioni, Supporto per la Ricerca, e Finanziamenti.
	CENTRO RICERCHE BIOTERAPICHE Contrada Sparaci Parrini 1 93010 Campofranco (CL) Tel. 0934 999368 Fax 999577 dott.enzalobue@libero.it Dott.ssa Vincenza LO BUE	Integratori con estratti di piante brevettati dalla Dr.ssa Vincenza LO BUE
 CABASSI & GIURIATI Prodotti Farmaceutici e Naturali	CABASSI & GIURIATI Via Uruguay 20-22, 35127 PADOVA Tel.049 8705870 Fax 049 8700783 info@cabassi-giuriati.it www.cabassi-giuriati.it Contatto: Dr.ssa Daniela GIURIATI	Integratori Nutrizionali BIOCOSMESI Dispositivi Medici Brevetto DM per il monitoraggio del neonato <i>"innovazione generazionale"</i>
	SGS SERTEC Srl Via Cimarosa 95/105, 57124 LIVORNO Tel. 0586 852591 Fax 0586 866210 sgssertec@sgs.com www.sgsgroup.com Contatto: Dr Marco BENVENUTI	Consulenza GMP, Qualifica Macchine e Impianti Farmaceutici, Taratura strumenti, laboratorio GMP; Centro LAT, Formazione
	VSM - Visual Studio Merchandising Coso Sicilia 43 co FEIANA 95131 CATANIA Tel. 340 7652034 info@vsmvetrinistica.it	Marketing operativo sul punto vendita Geomarketing Valorizzazione prodotti sul punto vendita
	Secret of Longevity Srl Strada Provinciale Matino 30/d 73052 Matino (LE) Tel. 0833 509611 Cell. 320 4715001 direzionegenerale@secretoflongevity.it Contatto: Carlo FIORENZA	Prodotti cosmetici
	DCM CONSULTING Via Carlo Torre 30, 82100 BENEVENTO Tel: 0824 42969 Cell: 348 4036370 www.dcrconsulting.it info@dcrconsulting.it Contatto: Prof. Carlo RANAUDO	Affianca le Aziende ed i Professionisti con proposte personalizzate finalizzate ad ottimizzare i processi di gestione nella loro globalità. - Un'attenzione particolare è rivolta al percorso di formazione ed inserimento dei giovani nel mondo del lavoro
	PHIDEA PHARMA Srl via C. Colombo 1 20094 Corsico (MI) info@phideapharma.com www.phideapharma.com Tel. 02 48601508 Fax 02 45863578 Contatto: Dr Aldo COCUZZA	Contract Manufacturing, promotion and distribution of pharmaceuticals products, medical device, and food supplements of their own property or under international or domestic licensis
	CHEMSAFE srl Via Ribes, 5 10100 Colletterto Giacosa (TO) Tel 0125 538888 Cell: 328 0016786 www.chemsafe-consulting.com a.conto@chemsafe-consulting.com Contatto: Antonio CONTO	profili tossicologici di farmaci, cosmetici, medical devices, omeopatici. Gestione ed 'esecuzione di progetti sperimentali "ad hoc" sulle caratteristiche della molecola e/o prodotto da studiare nonché in base al claim di utilizzo. Chemsafe offre supporto alle aziende per la verifica dei parametri occupazionali quali OEL, OEB, PDE e valutazioni del rischio.
	NOVATEC srl Via G. Gronchi, 1867100 L'AQUILA Tel. 0862 434364 Cell: 3487724829 info@novatecspinoff.com a.delfiaco@novatecspinoff.com www.novatecspinoff.com/pharma Contatto: Ing. Pierluigi Beomonte Zobel	Produzione di sistemi di movimentazione automatica di compresse e capsule, evitando la rottura e l'intasamento, e di sollevamento carichi facilitato, alleviando la fatica del personale e aumentandone la sicurezza.

ADESIONE / RICHIESTA – partner FARMAFFARI

Spedire a Studio Svimm via fax n. 06 5160.4997 - Tel. 06 5126433 info@farmaffari.it

FARMAFFARI® per crescere insieme.

www.pharm-affairs.com - farmaffari.it

Order Form ◇ 1° insertion **FARMAFFARI** - ◇ renewal

Settore/Branch: _____ / _____ / _____

Ditta / Company	
Address:	
Postal Code	City
P. IVA	C.F.
Tel./Phone	*Cell.
Fax	
e-mail:	http://
Logo (To send by e-mail Jpg)	☐ da inviare via mail formato jpg (altezza/ high 91 pixel max)
Activity (tot. max 50 words)	
*Slogan	
Contact person:	
*A. D. // D.G.:	

SI RICHIEDE INSERIMENTO come partner (annuale rinnovabile in automatico):

- nella **Guida FARMAFFARI** (portale farmaffari.it – pharm-affairs.com + 2 Guide semestrali (**))

- Guida FARMAFFARI + sito www.farmaffari.it (pharmaffairs.com) ☐ 500,00 € (1 sezione)
- Guida FARMAFFARI + farmaffari.it (2 o più categorie) ☐ 795,00 € (2 sezioni: sconto del 21%)
- **Link** al proprio sito WEB ☐ 87,00 € **Annunci Market Place/** area riservata ☐ 250,00 €
- **Logo** nella Guida FARMAFFARI ☐ 87,00 € **Distintivo "Partner Farmaffari"** ☐ 20,00 €

- del **COMPANY PROFILE** nell'**ITALIAN PHARMACEUTICAL EXCELLENCE**

- ☐ 1 pagina: "what we offer, what we need, what we propose" + logo, 2 foto azienda e/o prodotti ☐ 1400,00 €
(per aziende partner Farmaffari) ☐ 350,00 €

- di una pagina di **PUBBLICITÀ** nell'**AGENDA DEL MANAGER** del **FARMINDOTTO**

- 1 pagina di pubblicità + 25 agende: 1.800,00 € (1.400,00 € + IVA partner FARMAFFARI)
- 2 pagina di pubblicità + 25 agende: 2.800,00 € (1.800,00 € + IVA partner FARMAFFARI)

- come **SPONSOR Premi FARMAFFARI** Golden ☐ 2800 €, Silver ☐ 1800 €, Bronze ☐ 1200,00 €

SI RICHIEDE

- n. ____ **Guida FARMAFFARI XXXI ed.** ☐ 25,00 € (gratis per i partner Farmaffari)
- n. ____ **Agenda del Manager 2017** ☐ 25,00 € (gratis per i partner Farmaffari)
- n. ____ **libro "L'ESPERTO in AFFARI REGOLATORI"** ☐ 65,00 € - per i partner Farmaffari ☐ 40,00 €
- n. ____ copie del **"MANUALE di MARKETING RESEARCH"** 140,00 €
- n. ____ **Hygienic Machine** per indossare i calzari in modo automatico, con pinza e 1200 calzari ☐ 500,00 € -----

Il sottoscritto _____ in qualità di _____

della ditta: _____

dichiara che i dati di cui sopra sono corretti ed autorizza lo Studio Svimm ad inserire nella Guida FARMAFFARI e nel sito www.farmaffari.it i dati di cui sopra, anche ai sensi del D.L.vo 106 del 2003; che è consapevole che le tariffe (**) per l'inserimento nella Guida FARMAFFARI, sono valide per un anno e che l'inserimento si intende rinnovato se non disdetto entro 2 mesi dalla scadenza annuale, con pagamento a 60 gg data avviso di fattura (pro-forma).

ALLEGRO ☐ La somma di € _____ versata a mezzo

☐ Bonifico Bancario su IBAN IT 64 I 01030 03300 000000363452 ☐ Assegno Bancario

data

timbro

firma