

E-News FARMAFFARI n. 176

STUDIO SviMM: Via C. Conti Rossini 26 - 00147 ROMA - Tel. 06 5126433 - Fax 5160.4997 info@farmaffari.it
in collaborazione con **ANCTF** (Associazione Nazionale Chimici e Tecnologi Farmaceutici)

Marzo- Aprile 2017



Indice

NOTIZIE DAL MINISTERO DELLA SALUTE /MINISTERO DELLE POLITICHE AGRICOLE E FORESTALI

- Ripristino obbligo indicazione indirizzo stabilimento di produzione degli alimenti
- Caffaina: limite di apporto negli integratori alimentari e claims ai sensi del regolamento (CE) 1924/2006
- Nuovo regolamento sui Dispositivi Medici: nuovo passo in avanti per l'approvazione del regolamento
- Spese per attività promozionale di dispositivi medici

NOTIZIE DALL'AIFA

- Aggiornamento tariffe e determinazione delle tariffe relative a prestazioni non ancora tariffate (13/04/2017)
- Domande e Risposte (FAQ) relative alla presentazione delle domande di rinnovo dell'AIC dei medicinali omeopatici - aggiornamento (12/04/2017)

NOVITA' FARMAFFARI

- 31ma Ed. Guida Farmaffari in distribuzione
- Accordo con Comunicazione Farmaceutica per l'erogazione di Corsi nell'ambito di Affari Regolatorie e Marketing Farmaceutico.
- Corso di formazione in Affari Regolatori il 6-7 e 27-28 Maggio 2017 a Milano.

CONGRESSI, CONVEGNI ED EVENTI 2017

XIII PREMIO MARKETING FARMAFFARI "COMUNICARE SALUTE"

III Ed. ITALIAN PHARMACEUTICAL EXCELLENCE

BANDI FINANZIAMENTI 2017

- Importanti opportunità ed agevolazioni 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.

FARMAFFARI ricorda la figura di Lamberto DE SANTIS CEO OTI scomparso il 9 aprile 2017

NOTIZIE DAL MINISTERO DELLA SALUTE/ MINISTERO DELLE POLITICHE AGRICOLE E FORESTALI

Ripristino obbligo indicazione indirizzo stabilimento di produzione degli alimenti

Il Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali rende noto che il Consiglio dei Ministri ha approvato recentemente lo schema di decreto attuativo che reintroduce l'obbligo di indicare per gli alimenti lo stabilimento di produzione o confezionamento in etichetta.

Tale obbligo era già sancito dalla legge italiana, ma è stato abrogato in seguito al riordino della normativa europea in materia di etichettatura alimentare. L'Italia ha stabilito la sua reintroduzione al fine di garantire, oltre che una corretta e completa informazione al consumatore, una migliore e immediata rintracciabilità degli alimenti da parte degli organi di controllo e, di conseguenza, una più efficace tutela della salute.

Lo schema di decreto è stato inviato alle Commissioni agricoltura di Camera e Senato per i pareri. La legge di delega affida la competenza per il controllo del rispetto della norma e l'applicazione delle eventuali sanzioni all'Ispettorato repressione frodi (Icqr). Il provvedimento prevede un periodo transitorio di 180 giorni, per lo smaltimento delle etichette già stampate, e fino a esaurimento dei prodotti etichettati prima dell'entrata in vigore del decreto ma già immessi in commercio. Il lavoro del Ministero proseguirà perché l'etichettatura sia sempre più completa.

Caffeina: limite di apporto negli integratori alimentari e claims ai sensi del regolamento (CE) 1924/2006

La Circolare del Ministero della Salute del 22 febbraio 2017 chiarisce la posizione del Ministero in merito all'utilizzo della caffeina negli integratori e ammette 2 claims relativi all'attenzione ed alla concentrazione.

L'EFSA, nella "*Scientific opinion on the safety of caffeine*" del 27 maggio 2015, fornisce precise indicazioni sulla sicurezza dell'assunzione alimentare di caffeina. Per il consumatore medio adulto l'assunzione giornaliera da tutte le fonti **non dovrebbe superare i 400 mg, di cui non più di 200 mg con una singola razione.** Nella donna in gravidanza e durante l'allattamento l'apporto giornaliero complessivo di caffeina non dovrebbe superare i 200 mg.

Le suddette indicazioni rappresentano una base scientifica comune a livello UE per definire il limite di impiego della caffeina negli integratori alimentari ad un duplice fine: evitare apporti superiori ai 200 mg con una singola razione e consentire di non superarne una assunzione giornaliera complessiva di 400 mg, dato il largo impiego di altre fonti alimentari della sostanza tra le abitudini dei consumatori.

Secondo quanto previsto dal regolamento (UE) 1169/2011 nell'allegato III, punto 4.2, **gli integratori alimentari contenenti caffeina devono riportare in etichetta che l'impiego non è raccomandato per i bambini e durante la gravidanza.** Si ritiene che tale avvertenza debba comprendere anche l'allattamento, visto quanto prescritto per gli altri alimenti contenenti caffeina al punto 4.1 del citato allegato e le successive valutazioni dell'EFSA sull'analogia con la gravidanza dei livelli di assunzione sicuri della sostanza.

La questione è stata sottoposta alla valutazione della Sezione dietetica e nutrizione (SDN) del Comitato tecnico per la nutrizione e la sanità animale, la quale ha convenuto di fissare in 200 mg l'apporto massimo giornaliero di caffeina con gli integratori alimentari. Di conseguenza tale disposizione è inserita nelle linee guida ministeriali sugli integratori alimentari di cui all'articolo 5 del decreto legislativo 21 maggio 2004, n. 169.

Per quanto concerne i claims sulla caffeina, la mancata approvazione della proposta di regolamento della Commissione per la loro autorizzazione ha lasciato la situazione in sospeso, in analogia a quella dei claims sui botanicals.

Considerando il limite stabilito per gli integratori alimentari, i soli claims sulla caffeina che restano ammissibili, in attesa di sviluppi a livello europeo, sono **i due relativi rispettivamente all'attenzione e alla concentrazione, entrambi giustificati da una razione di caffeina di almeno 75 mg.** Per il loro impiego, in ogni caso, visto quanto era indicato nella citata proposta di regolamento della Commissione, va riportata in etichetta la raccomandazione di non superare un apporto massimo giornaliero di caffeina da tutte le fonti pari a 400 mg.

Gli altri claims rimasti pending (sugli effetti nella pratica sportiva) non sono considerati ammissibili perché i 200 mg di caffeina verrebbero superati già per quelli che ne richiedono una assunzione di 3 mg/kg da soggetti con un peso corporeo superiore a 67 kg. Quanto sopra rappresentato vale anche per l'uso dei claims sulla caffeina, alle stesse condizioni, in alimenti diversi dagli integratori alimentari, ferme restando le disposizioni dell'allegato III punto 4 del regolamento (UE) 1169/2011. Con l'occasione, si ribadisce che a livello nazionale resta fermo **in 320 mg/l** il livello massimo ammesso di caffeina negli energy drink, stabilito con la Circolare 3 aprile 1998, n. 5 (G.U. 04/05/1998).

DISPOSITIVI MEDICI

Nuovo regolamento sui Dispositivi Medici: nuovo passo in avanti per l'approvazione del regolamento

Il 22 febbraio 2017 il Consiglio d'Europa ha approvato in prima lettura il nuovo regolamento che mira a garantire il buon funzionamento dei dispositivi medico-diagnostici in vitro, prendendo come base un livello elevato di protezione della salute degli utilizzatori. Nel contempo, esso fissa standard elevati di qualità e sicurezza dei dispositivi medico -diagnostici in vitro al fine di rispondere alle esigenze comuni di sicurezza relative a tali prodotti. Entrambi gli obiettivi sono perseguiti contemporaneamente e sono indissolubilmente legati. Per quanto riguarda l'articolo 114 il presente regolamento armonizza le norme per l'immissione sul mercato e la messa in servizio sul mercato dell'Unione dei dispositivi medico-diagnostici in vitro e dei relativi accessori, consentendo loro di beneficiare del principio della libera circolazione delle merci. Per quanto riguarda l'articolo 168, paragrafo 4, lettera c), TFUE, il presente regolamento fissa parametri elevati di qualità e di sicurezza per i dispositivi medico-diagnostici in vitro garantendo, tra l'altro, che i dati ricavati dagli studi di prestazione siano affidabili e solidi e che la sicurezza dei soggetti che partecipano a tali studi sia tutelata.

Spese per attività promozionale di dispositivi medici

NOTIZIE DALL'AIFA

Aggiornamento tariffe e determinazione delle tariffe relative a prestazioni non ancora tariffate (13/04/2017)

In merito al D.M. 6 dicembre 2016, concernente "Aggiornamento delle tariffe vigenti e determinazione delle tariffe relative a prestazioni non ancora tariffate", si chiarisce quanto segue:

L'allegato 2 del Decreto 6 dicembre 2016, ai sensi di quanto disposto dall'art. 158, comma 12, quarto periodo del D. Lgs 219/2006 e s.m.i., individua **le variazioni di AIC correlate da un rapporto di consequenzialità** o correlazione alle quali, in quanto non comportano una prestazione aggiuntiva da parte di AIFA, **si applica un'unica tariffa, corrispondente a quella dovuta di livello più alto.**

Il decreto non interviene sulla modalità di presentazione delle variazioni che rimane disciplinata dal Regolamento della Commissione (CE) 1234/2008 e s.m.i. Pertanto, qualora si applichi una delle casistiche descritte in allegato 2, si deve comunque presentare un grouping di variazioni elencando tutte le variazioni in esso contenute che dovrà essere inserito sul Front End variazioni secondo le consuete modalità.

Qualora alcune delle variazioni inserite nel grouping rientrino in una delle casistiche individuate di cui all'allegato 2, si raccomanda di darne chiara indicazione in un allegato alla cover letter specificando per quali variazioni si ritiene di dover corrispondere un'unica tariffa e in base a quale criterio di cui all'allegato 2.

Per le variazioni presentate secondo procedura di mutuo riconoscimento, qualora risulti difficoltoso intervenire sulla cover letter predisposta dall'applicant europeo, si consiglia di inserire il file recante tali chiarimenti come allegato direttamente sul Front End variazioni.

Sul sistema POL si dovranno inserire esclusivamente il numero di variazioni (per tipologia) per le quali si corrisponde la tariffa.

Ad esempio, se per un grouping di 1 IB e 3 IA, in applicazione del decreto tariffe è richiesto il pagamento della sola variazione IB, sul sistema POL andrà selezionata 1 IB mentre nel Front end Variazioni la domanda andrà corredata dell'appropriato allegato dove vengono specificate tutte le variazioni del grouping, 1 IB e 3 IA, con la specifica che è stata corrisposta un'unica tariffa per la IB mentre per le 3 IA l'indicazione del criterio di consequenzialità o correlazione di cui all'allegato 2.

Allegato 2

Variazioni tra loro collegate da un rapporto di 'consequenzialità' o correlazione che non comportano una prestazione aggiuntiva da parte di AIFA, di cui all'art. 158, comma 12, quarto periodo, decreto legislativo n. 219/2006

Consequenziali: una variazione è considerata conseguenziale quando è il risultato diretto ed inevitabile di un'altra variazione e non semplicemente una modifica che si attua nello stesso momento di un'altra

1) Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato per un principio attivo/materiale/prima/sostanza intermedia/eccipiente: possono essere considerate conseguenziali le variazioni per modificare/aggiornare i tipi produttivi, specifiche di controllo, metodi analitici, confezionamento, re-test period del principio attivo/intermedio/eccipiente ove espressamente previsti ed indicati dal CEP nuovo o aggiornato o dalla monografia di farmacopea europea ivi richiamata. Pertanto, a titolo di esempio, nella presentazione di una domanda di variazione secondo l'attuale linea-guida di classificazione individuata con codici B.III.1.a.1/2/3, possono essere considerate conseguenziali le variazioni con codici B.I.a.1/B.I.b.1/B.I.b.2/B.I.c.1/B.I.d.1. Diversamente, non possono essere considerate conseguenziali le medesime variazioni se tali parametri/informazioni non sono espressamente previsti ed indicati dal CEP.

2) Modifica o aggiunta di impressioni, rilievi o altre marcature del prodotto finito e modifica nella forma o nelle dimensioni della forma farmaceutica: possono essere considerate conseguenziali le variazioni per modificare le prove in corso di fabbricazione o i limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito e i parametri di specifica e/o i limiti del prodotto finito, limitatamente ai controlli e alle specifiche relativi all'aspetto del prodotto finito. Pertanto, a titolo di esempio, nella presentazione di una domanda di variazione secondo l'attuale linea-guida di classificazione individuata con codici B.II.a.1/2, possono essere considerate conseguenziali le variazioni con codici B.II.b.5/B.II.d.1. Diversamente, non possono essere considerate conseguenziali le medesime variazioni se riguardanti altri controlli e specifiche non relativi all'aspetto del prodotto finito.

3) Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito, relativamente al sistema di aromatizzazione o di colorazione: possono essere considerate conseguenziali le variazioni per modificare i parametri di specifica e/o i limiti del prodotto finito, limitatamente alle specifiche relative all'aspetto/odore/colore del prodotto finito. Pertanto, a titolo di esempio, nella presentazione di una domanda di variazione secondo l'attuale linea-guida di classificazione individuata con codice B.II.a.3.a, possono essere considerate conseguenziali le variazioni con codici B.II.d.1.

Diversamente, non possono essere considerate conseguenziali le medesime variazioni se riguardanti altre specifiche non relative all'aspetto/odore/colore del prodotto finito.

4) Modifica del confezionamento primario del prodotto finito (composizione qualitativa e quantitativa o modifica del tipo di contenitore): possono essere considerate conseguenziali le variazioni per modificare i parametri di specifica e/o i limiti e/o le procedure di prova del confezionamento primario del prodotto finito. Pertanto, a titolo di esempio, nella presentazione di una domanda di variazione secondo l'attuale linea-guida di classificazione individuata con codici B.II.e.1.a/b, possono essere considerate conseguenziali le variazioni con codici B.II.e.2/3.

Correlate: una variazione è considerata correlata ad un'altra quando, pur non essendo dipendente l'una dall'altra, la loro

valutazione e' connessa da un punto di vista tecnico-scientifico 1) Aggiunta di un nuovo sito di produzione del prodotto finito: quando viene proposto un nuovo sito per piu' fasi di produzione (ades. produzione in bulk, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio lotti) le variazioni per l'aggiunta del sito per le singole fasi possono essere considerate correlate. A titolo d'esempio nella presentazione di una domanda di variazione secondo l'attuale linea-guida di classificazione individuata con codice B.II.b.1. e possono essere considerate correlate le variazioni con codice B.II.b.1.a/b. Diversamente, non possono essere considerate correlate le medesime variazioni se riguardanti l'aggiunta di diversi siti di produzione.

2) Modifica della denominazione di un medicinale: qualora nella stessa domanda venga richiesta la modifica della denominazione di uno stesso medicinale in piu' Stati membri, le variazioni possono essere considerate correlate.

3) Presentazione di un certificato di conformita' alla farmacopea europea (CEP) aggiornato per un principio attivo/materiale prima/sostanza intermedia/eccipiente: qualora nella stessa domanda vengano presentati diversi, successivi aggiornamenti di uno stesso CEP gia' autorizzato per un medicinale, le variazioni possono essere considerate correlate. Diversamente, non possono essere considerate correlate le medesime variazioni se riguardanti aggiornamenti di CEP diversi per uno stesso medicinale o per piu' di un medicinale.

4) Modifica dei parametri di specifica del principio attivo o del prodotto finito: qualora nella stessa domanda venga richiesta l'aggiunta o la sostituzione di un parametro di specifica che richiede la modifica o l'introduzione di una nuova procedura di prova, le variazioni possono essere considerate correlate. A titolo d'esempio nella presentazione di una domanda di variazione secondo l'attuale linea-guida di classificazione individuata con codice B.II.d.1.c, possono essere considerate correlate le variazioni con codice B.II.d.2.a. Diversamente, non possono essere considerate correlate le medesime variazioni se riguardanti aggiornamenti di CEP diversi di uno stesso medicinale o per piu' di un medicinale.

Domande e Risposte (FAQ) relative alla presentazione delle domande di rinnovo dell'AIC dei medicinali omeopatici - aggiornamento (12/04/2017)

L'AIFA rende disponibile la revisione 1 dell'11 aprile 2017 del 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".

05/04/2017 - Avviso alle Aziende Farmaceutiche

Autocertificazione e relativo contributo del 5% (05/04/2017)

Si ricorda che tutte le Aziende farmaceutiche devono produrre all'Agenzia Italiana del Farmaco entro e non oltre il 30 aprile 2017 l'autocertificazione dell'ammontare complessivo della spesa sostenuta nell'anno 2016 per le attività di promozione.

03/03/2017 - Avviso alle Aziende Farmaceutiche

Tariffe relative alle domande di autorizzazione alla sperimentazione clinica / emendamento sostanziale (03/03/2017)

In merito al D.M. 6 dicembre 2016, concernente "Aggiornamento delle tariffe vigenti e determinazione delle tariffe relative a prestazioni non ancora tariffate", che ha introdotto le tariffe per i procedimenti rientranti nella competenza dell'Ufficio Sperimentazione Clinica, si rende opportuno fornire indicazioni agli operatori del settore.

16/02/2017 - Avviso alle Aziende Farmaceutiche

Aggiornamento: Tariffe relative ai procedimenti di classificazione e prezzo (16/02/2017)

Si rende opportuno fornire agli operatori del settore indicazioni in prima applicazione del Decreto del Ministero della Salute del 6 dicembre 2016, pubblicato sulla G.U. n. 25 del 31 gennaio 2017, recante "Aggiornamento delle tariffe vigenti e determinazione delle tariffe relative a prestazioni non ancora tariffate".

Guida alla presentazione della domanda di classificazione e prezzo

Nota informativa sulla prima applicazione del Decreto del Ministero della Salute del 6 dicembre 2016 (aggiornamento)

15/02/2017 - Avviso alle Aziende Farmaceutiche

Aggiornamento delle tariffe vigenti e determinazione delle tariffe relative a prestazioni non ancora tariffate (15/02/2017)

L'AIFA informa che il 15 febbraio 2017 entra in vigore il Decreto del Ministero della Salute del 6 dicembre 2016, concernente "Aggiornamento delle tariffe vigenti e determinazione delle tariffe relative a prestazioni non ancora tariffate", pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana, Serie Generale n. 25 del 31 gennaio 2017.

XIII PREMIO MARKETING FARMAFFARI "COMUNICARE SALUTE"

La cerimonia del XIII premio FARMAFFARI si terrà anche quest'anno a Napoli il 24 Novembre pv in concomitanza del X PHARMAEXPO salone dell'industria farmaceutica in programma alla mostra d'oltremare dal 24 al 26 Novembre 2017.

La cerimonia comprenderà la consegna dei premi FARMAFFARI:

"COMUNICARE SALUTE" per le migliori pubblicità: pubblicità istituzionale, pubblicità OTC, pubblicità Cosmetici/DM, pubblicità Integratori.

"VALU-CERT: il "Valore della Certificazione" destinato alle aziende Cosmetiche Certificate che meglio hanno comunicato alla propria clientela l'importanza della certificazione.

NOVITA' FARMAFFARI

La 31ma Ed. della GUIDA FARMAFFARI sarà inviata in questi giorni a tutte le aziende partner. La Guida contiene, come sempre, gli ultimi aggiornamenti in ambito regolatorio e aggiornamenti sull'andamento dei mercati dei vari prodotti Farmaceutici, Dispositivi Medici, Integratori e Cosmetici.

Lo Studio SviMM -FARMAFFARI- informa di aver costituito un joint venture con Comunicazione Farmaceutica per i corsi di aggiornamento nell'ambito di Affari Regolatorie e Marketing Farmaceutico.

Farmaffari è lieta di annunciare la nuova uscita del periodico di Aggiornamento Scientifico e Professionale **NUTRACEUTICI** dedicato all'Integrazione Alimentare, in cui sono presenti tutti gli aggiornamenti e gli approfondimenti riguardo il mondo della nutraceutica.

Facciamo i nostri migliori auguri al Direttore Editoriale Massimo PADULA.

La rivista nutraceutici ci ha concesso il patrocinio della sezione integratori del premio "Comunicare Salute" per la sezione "Integratori Alimentari".

Lo studio SviMM -Farmaffari- ha stabilito una nuova collaborazione con ChimicaWeb, portale della chimica italiana che terrà un'importante manifestazione l'11-12 Novembre a Milano, dove saremo presenti e sarà conferito il **Premio Qualità Totale: Zero Deviazioni**.

CONGRESSI, CONVEGNI Ed EVENTI 2017

FARMACEUTICA

05-07 Maggio 2017	BOLOGNA	COSMOFARMA
07-09 Giugno 2017	RIMINI	53° Simposio AFI
19-20 Aprile 2017	MILANO	FARMACOPÉE
16 Maggio 2017	MILANO	DRUG SUPPLY CHAIN congress
24-26 Maggio 2017	STRESA (VB)	10° Forum Nazionale Pharma
6-7-8 Ottobre 2017	CATANIA	PHARMAEVOLUTION
25-28 Ottobre 2017	RIMINI	38° Congresso Nazionale della Società Italiana di Farmacologia

COSMETICI

05-07 Maggio 2017	BOLOGNA	COSMOFARMA
18-20 Giugno 2017	STRESA (VB)	1st Intercontinental Personal Care Excellence Conference

MEDICINE NATURALI e PRODOTTI SALUTISTICI

08-11 Settembre 2017	BOLOGNA SANA
----------------------	--------------

MATERIE PRIME

08 -10 Maggio 2017	GINEVRA VITAFOODS INTERNATIONAL
--------------------	---------------------------------

INCONTRI & EVENTI FARMAFFARI

12 Ottobre 2017	MILANO	Simposio CHIMICA WEB VI Premio QUALITÀ TOTALE: Zero Deviazioni
24 Novembre 2017	NAPOLI	XIII Premio " COMUNICARE SALUTE "
24 Novembre 2017	NAPOLI	IV Premio " VALU-CERT "
24 Novembre 2017	NAPOLI	Presentazione XVI Agenda del Manager 2018

Corso di formazione in AFFARI REGOLATORI SviMM – Comunicazione Farmaceutica

MILANO 6-7 e 27-28 Maggio. sede di COMUNICAZIONE FARMACEUTICA Per informazioni sul programma del corso, chiedere a studiosvimm@studiosvimm.it e <http://www.comunicazionefarmaceutica.it>

Alle aziende partner di Farmaffari, sono riservate condizioni di agevolazione per l'iscrizione dei propri dipendenti. Nel programma di 4 giornate vengono fornite le basi per l'introduzione all'Attività di Regulatory Affairs Manager.

FARMAFFARI Market Place

Per informazioni inviare mail a: farmaffari@gmail.com

OFFERTA	RICERCA
CEDESI BREVETTO INTERNAZIONALE Local Transfer Therapy (LTT): Due cerotti contrapposti sull'organo bersaglio determinano una rivoluzione dal punto di vista farmacocinetico; attraverso un' azione idroelettroforetica, consentono un rilascio più veloce e mirato del principio attivo, alla profondità desiderata, evitando lesioni cutanee ed effetti collaterali conseguenti all'assorbimento sistemico. Nuova frontiera in Ortopedia, Reumatologia, Oncologia ed altre patologie croniche, con miglioramento della qualità di vita e della compliance del paziente grazie alla possibilità di auto-utilizzo.	RICERCA AZIENDA DERMOCOSMETICA Importante gruppo finanziario ricerca un'azienda con listino di prodotti dermocosmetici da acquisire. 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.
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.	RICERCA PERSONALE TECNICO Si ricerca laureati in Farmacia, CTF o Chimica per operare in aziende situate in Sicilia e Puglia preferibilmente con competenze analitiche e di produzione Si ricerca inoltre addetto per ufficio di Farmacovigilanza in importante azienda farmaceutica. Inviare CV a Studiosvimm@studiosvimm.it
MANIFESTAZIONE di INTERESSE Per sviluppare una partnership al 50 % per la costruzione di uno stabilimento in EGITTO, per la PRODUZIONE DI GENERICI per conto del governo egiziano (unico acquirente di tutta la produzione); valore commessa 100 milioni di € La SACE è disponibile a seguire ed a garantire l'investimento. Possibilità di esportare in GEORGIA 1. Fosfomycin 3g sachet 2. Glutathione 600 mg or 25000 mg injection 3. Cefaclor children suspension 4. Doxofylline children syrup 5. Uridine +Cytidine (tab,ampul,oral solution) 6. Brimonidine tartrate eye drops 6. Liposom forte+tricotin Brands: Tauretina, Trium eye drops, Afomill eye drops, Nextal gel, LACRISERT Briglau (Brimonidine tartrate eye drops) PERSONALE QUALIFICATO in AFFARI REGOL. lo studio SviMM-FARMAFFARI informa le aziende partner della disponibilità di giovani e brillanti stagisti formati in Affari Regolatori per seguire le prassi regolatorie nel settore dei prodotti per la salute.	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 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 25 mg e 50 mg- 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 5 mg- 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 AIC per Acetilcisteina 100/200mg polvere solubile

BANDI FINANZIAMENTI 2017

 INFORMATIVA FINANZIAMENTI			
APRILE 2017			
LEGGE	BENEFICIARIE	PROGETTI AMMISSIBILI	AGEVOLAZIONE
MINISTERO SVILUPPO ECONOMICO  Ministero dello Sviluppo Economico Del 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
PRE- SEED  DAL 20 APRILE 2017	START UP INNOVATIVE DA COSTITUIRE (EX D.L. 179/2012)	NUOVE START UP INNOVATIVE ANCHE CON SPIN-OFF DELLA RICERCA SPESE DI START UP E DI CONSOLIDAMENTO NEI SETTORI SMART STRATEGY DELLA REGIONE	FINANZIAMENTO A FONDO PERDUTO ANCHE FINO AL 100% DELLE SPESE AMMISSIBILI CONTRIBUTO MASSIMO CONCEDIBILE 100 MILA EURO PER GLI SPIN-OFF DELLA RICERCA PER LE START UP INNOVATIVE SEMPLICI FINO A 40 MILA EURO
SOSTANTIVO FEMMINILE  24 APRILE 2017	MICRO PMI CON PRESENZA FEMMINILE MAGGIORITARIA PER TESTE E QUOTE 2/3 IMPRESE COOP. O SOCIETA' PERSONE 60% ANCHE LIBERE PROFESSIONISTE	SETTORI SPECIFICI INDIVIDUATI SMART STRATEGY DELLA REGIONE ES. ENERGIE RINNOVABILI AMBIENTE AGRIFOOD BENI CULTURALI SCIENZE DELLA VITA	FINANZIAMENTO A FONDO PERDUTO FINO AL 70% DELLE SPESE AMMISSIBILI CONTRIBUTO MASSIMO CONCEDIBILE 30 MILA EURO

 INFORMATIVA FINANZIAMENTI			
APRILE 2017			
LEGGE	BENEFICIARIE	PROGETTI AMMISSIBILI	AGEVOLAZIONE
SELFEMPLOYMENT  APERTO	NUOVE ATTIVITA' PER GIOVANI FINO A 29 ANNI N.E.E.T. INATTIVI D.I. OPPURE SOCIETA' PERSONE COSTITUITE DA MENO DI 1 ANNO	TURISMO /SERVIZI MANIFATTURIERO ARTIGIANATO/COMMERCIO RISPARMIO ENERGETICO E RINNOVABILI MACCHINE, IMPIANTI, SOFTWARE, OPERE MURAR. SALARI E STIPENDI UTENZE MATERIE PRIME	FINANZIAMENTO A 7 ANNI A RATE MENSILI SUL 100% DELLE SPESE SPESE DA 5.000 A 50.000 EURO SENZA GARANZIE REALI O PERSONALI TASSO 0
NUOVE IMPRESE TASSO ZERO  APERTO	NUOVE ATTIVITA' PER GIOVANI FINO A 35 ANNI IMPRENDITORIALITA' FEMMINILE OPPURE SOCIETA' COSTITUITE DA MENO DI 1 ANNO	INDUSTRIA ARTIGIANATO COMMERCIO TURISMO SERVIZI INNOVAZIONE SOCIALE TRASFORMAZIONE PRODOTTI AGRICOLI MACCHINE, IMPIANTI, SOFTWARE, BREVETTI, MARCHI, FORMAZIONE E CONSULENZE SPECIALIST.	FINANZIAMENTO A 8 ANNI A TASSO ZERO PER IL 75% DELLE SPESE AMMISSIBILI INVESTIMENTI FINO AD 1 MILIONE E MEZZO DI EURO PROGRAMMI PER I PRIMI 24 MESI
INTERNAZIONALIZZAZIONE  DAL 13 FEBBRAIO 2017	PMI MICROIMPRESE LIBERI PROFESSIONISTI AGGREGAZIONI TEMPOR.	PROGETTI DI INTERNAZIONALIZZAZIONE	FINANZIAMENTO A FONDO PERDUTO 40% INVESTIMENTO 50% PER LE AGGREGAZIONI CONTRIBUTO MASSIMO CONCEDIBILE 250 MILA EURO
PROSPEX  DAL 14 FEBBRAIO 2017	PMI ENTI E ORGANISMI PORTATORI INTERESSI DIFFUSI MICROIMPRESE LIBERI PROFESSIONISTI AGGREGAZIONI TEMPOR.	a) organizzazione incontri istituzionali, ricerca partner, seminari, incoming di operatori/buyeer esteri b) Promozione di filiere regionali c) Spese per Temporary Export d) ottenimento, convalida e difesa brevetti e costi consulenza e innovazione su mercati internazionali	Prima fase per coloro che offrono il supporto all'internazionalizzazione FINANZIAMENTO A FONDO PERDUTO 50% CONTRIBUTO MASSIMO CONCEDIBILE 250.000,00 € Seconda fase PMI che intendono realizzare progetti di internazionalizzazione utilizzando i programmi selezionati nella prima fase FINANZIAMENTO A FONDO PERDUTO 50% CONTRIBUTO MASSIMO CONCEDIBILE 250.000,00 €

 INFORMATIVA FINANZIAMENTI			
APRILE 2017			
LEGGE	BENEFICIARIE	PROGETTI AMMISSIBILI	AGEVOLAZIONE
 SIMEST INGEGNERIA ITALIANA NEL MONDO INTERNAZIONALIZZAZIONE	PMI TUTTI I SETTORI TRANNE ALCUNI ESCLUSI	PENETRAZIONE COMMERCIALE ALL'ESTERO STUDI PREFATTIBILITA' FATTIBILITA' E ASSISTENZA FISCALE FINANZIARIE LEGALE E TECNICA	FINANZIAMENTO A TASSO AGEVOLATO PER 85% DEL PROGETTO FINANZIAMENTO DEL 100% PER GLI STUDI DI FATTIBILITA' E ASSISTENZA ANTICIPO DAL 10% AL 30% DELLE SPESE
FONDI B.E.I.  APERTO	PICCOLE E MEDIE IMPRESE	INVESTIMENTI PRODUTTIVI E DI AMPLIAMENTO RIEQUILIBRIO FINANZIARIO MUTUO IPOTECARIO E FONDARIA	GARANZIA DELL' ISTITUTO DI CREDITO TASSO AGEVOLATO IN FUNZIONE DEL RATING AZIENDALE VISTO LA PROVVISITA DELLA BANCA EUROPEA DEGLI INVESTIMENTI
FONDO MCC SPA  Ministero dello Sviluppo Economico APERTO	PICCOLE E MEDIE IMPRESE	INVESTIMENTI PRODUTTIVI RIEQUILIBRIO AZIENDALE MUTUI IPOTECARI	FINANZIAMENTO CON GARANZIA CHE COPRE 80% DELL'INVESTIMENTO FINO A 2.500.000,00 TASSO AGEVOLATO SECONDO RATING AZIENDALE
PRODUZIONI CINEMATOGRAFICHE  REGIONE LAZIO dal 30 MAGGIO	55,11 IMPRESE DI PRODUZIONE CINEMATOGRAFICA, VIDEO E TELEVISIVA	PROGETTI DI COPRODUZIONE E ALTRI AUDIOVISIVI DI NARRAZIONE E FINZIONE SCENICA (FICTION) AMMISSIBILI I COSTI INDUSTRIALI E DI PROMOZIONE	FINANZIAMENTO A FONDO PERDUTO 35% DELLE SPESE AMMISSIBILI FINO A 45% IN CASO COPRODUZIONE U.E. LIMITE INDICATIVO DI 500 MILA EURO ELEVABILI IN CASO DI PRODUZIONE DI PARTICOLARE RILEVANZA CULTURALE O REGIONALE SC ADENZA INDICATIVA 31 LUGLIO 2017

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

+39 3331883368

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 - Nuovo 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

I NUOVI PARTNER FARMAFFARI 2017-2016

	SOLALE Srl via Achille Grandi 4 20015 Parabiago (MI) Tel. 0331 895050 392 2070084 marketing@solalegroup.it www.petitjardinmilano.com Contatto: Francesco MSTROCINQUE	Innovativa azienda cosmetica nata nel 2009. Prodotti certificati AIAB Innovazione nel packaging e consulenze cosmetiche produzioni personalizzate NATURE INSIDE BEAUTY OUTSIDE
	MICRO-MACINAZIONE SA via Cantonale 4 Molinazzo 6995 Canton Ticino (CH) Tel. 0041 916113650 0041764919521 pimartino@micromacinazione.com www.micromacinazione.com Contatto: Dr Piero IAMARTINO	A swiss Company Specialied in Providing International Service 1975, Including an Engineering Development of jet mills. MIND & COMPETENCE
	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 1500071 Pomezia (ROMA) Tel. 06 9114211 Fax 06 91604000 www.essetifarmaceutici.com info@essetifarmaceutici.com Contatto: Dr.ssa Mariarosaria SOLLO	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 eliquidi iniettabili Commercializzazione di integratori e prodotti a base di ALOE ARBORESCENS
	AENERGIX Italia Srl via dell'Artigianato 503 -37043Zimella (VR) Tel. 0442 490955 aenergix@gmail.com Contatto : Dr Graziano LAZZARI	
	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 developepment 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 heath 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,66010 Fiesco (CR) Tel. 0374 375711 Simone.furregoni@volcke-aeresol-connection.com www.solchimgroup.com/ contatto: Simone FURREGONI	Your Partner for Spray Solution
	BIOS Srl Via Montello 636063 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
	BIOENUTRASrl 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@sanecovit.com Contatto: Donato VITALONI www.sanecovit.it	Produzione conto terzi cosmetici certificati ECO BIO
	Geomedical S.r.l. Stdll Valle Madonne, 4 01010 Marta (VT) 0761.870626 infoline@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-lio.it www.tecno-lio.it Contatto: Dr Paolo GECHELE	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 €
	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
	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
	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 120094 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.

In RICORDO del Dott. Lamberto De Santis

Lo studio SviMM –Farmaffari- ricorda con affetto e rimpianto la figura del Dott. Lamberto De SANTIS recentemente scomparso. Fondatore di OMIT e poi di OTI, ha ricoperto un ruolo di rilievo nell'Industria Farmaceutica italiana ed in particolare nell'Industria Omeopatica. Al figlio Alessandro De Santis le nostre più sentite condoglianze.

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 ◇ I° 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 €
- Logonella 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