

E-News FARMAFFARI n. 177

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)

Maggio 2017



Indice

NOTIZIE DAL MINISTERO DELLA SALUTE

pag. 2

- Approvati in data 5 aprile dal Parlamento Europeo e dal Consiglio i nuovi regolamenti 2017/745 e 2017/746 sui Dispositivi Medici e sui Dispositivi Medici in vitro.
- Nuovi limiti pro die per le vitamine e nuove diciture per prodotti contenenti creatina
- Riclassificazione Alimenti a Fini Medici Speciali

NOTIZIE DALL'AIFA

pag. 5

- Elenchi degli Informatori Scientifici del Farmaco relativi all'anno 2016 (21/04/2017).
- Elenco di Determine riguardanti la classificazione ai sensi dell'art. 12 comma 5 legge 8 novembre 2012 n.189 di medicinali per uso umano approvati con procedura centralizzata.

NOTIZIE DAL COMITATO NAZIONALE PER LA BIOETICA

pag. 5

- Etichette degli omeopatici: siamo più trasparenti

NOTIZIE DI RASSEGNA DI DIRITTO FARMACEUTICO E DELLA SALUTE

pag. 5

- Medicinali di origine vegetale sono equiparabili agli OTC (TAR LAZIO Sent. n. 9412 del 26 08-2016)
- La classificazione di sostanze alimentari o medicamentose in base alle leggi doganali
- Chiarimenti sugli alimenti non soggetti all'obbligo della dichiarazione nutrizionale

XIII PREMIO MARKETING FARMAFFARI "COMUNICARE SALUTE"

pag. 6

CONGRESSI, CONVEGNI ED EVENTI 2017

pag. 6

III Ed. ITALIAN PHARMACEUTICAL EXCELLENCE

pag. 7

NOVITA' FARMAFFARI

pag. 7

- 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

MARKET PLACE ed OPPORTUNITA' DI BUSINESS

pag. 8

Elenco richieste ed offerte prodotti, linee di prodotti, partnership.

BANDI FINANZIAMENTI 2017

pag. 10

Importanti opportunità ed agevolazioni per le aziende chimico-farmaceutiche

I NUOVI PARTNER FARMAFFARI

pag. 13

Benvenuto alle aziende: PHARMAWELL, SORRENTI HEALTHCARE, NUTRIPHYT, 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.

Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo e del Consiglio **del 5 aprile 2017** relativo ai **DISPOSITIVI MEDICI**, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regol. (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio.

Di seguito i più importanti punti, concernenti il regolamento (UE) 2017/745

Oggetto e ambito di applicazione

1. Il presente **regolamento** stabilisce le **norme relative all'immissione sul mercato, la messa a disposizione sul mercato o la messa in servizio dei dispositivi medici per uso umano** e degli accessori per tali dispositivi nell'Unione. Il presente **regolamento si applica** inoltre alle **indagini cliniche** relative a tali dispositivi medici e relativi accessori condotte nell'Unione.

2. Il presente regolamento si applica anche, a decorrere dalla data di applicazione delle specifiche comuni adottate ai sensi dell'articolo 9, ai gruppi di prodotti che non hanno una destinazione d'uso medica elencati nell'allegato XVI, tenendo conto dello stato dell'arte e, in particolare, delle norme armonizzate vigenti per dispositivi analoghi con destinazione d'uso medica, basati su una tecnologia analoga. Le specifiche comuni per ciascuno dei gruppi di prodotti elencati nell'allegato XVI riguardano almeno l'applicazione della gestione del rischio di cui all'allegato I per il gruppo di prodotti in questione e, qualora necessario, la valutazione clinica relativa alla sicurezza.

Le specifiche comuni necessarie sono adottate **entro il 26 maggio 2020**. Si applicano a decorrere da sei mesi dalla data della loro entrata in vigore o dal 26 maggio 2020, se successiva.

In deroga all'articolo 122, le misure adottate dagli Stati membri concernenti la qualifica dei prodotti contemplati dall'allegato XVI quali dispositivi medici ai sensi della direttiva 93/42/CEE rimangono valide fino alla data di applicazione, di cui al primo comma, delle specifiche comuni pertinenti per tale gruppo di prodotti.

Il regolamento si applica alle indagini cliniche condotte nell'UE relativamente ai prodotti di cui al primo comma.

3. I dispositivi con destinazione d'uso sia medica che non medica soddisfano cumulativamente sia i requisiti applicabili ai dispositivi con destinazione d'uso medica sia i requisiti applicabili ai dispositivi senza destinazione d'uso medica.

4. Ai fini del presente regolamento i dispositivi medici, gli accessori per i dispositivi medici e i prodotti elencati nell'allegato XVI a cui si applica il regolamento ai sensi del paragrafo 2 sono denominati in seguito «dispositivi».

5. Ove giustificato dall'analogia tra un dispositivo immesso sul mercato con destinazione d'uso medica e un prodotto senza destinazione d'uso medica per quanto riguarda le loro caratteristiche e rischi, alla Commissione è conferito il potere di adottare atti delegati conformemente all'articolo 115 al fine di modificare l'elenco dell'allegato XVI, aggiungendovi nuovi gruppi di prodotti, al fine di tutelare la salute e la sicurezza degli utilizzatori o di altre persone oppure altri aspetti della salute pubblica.

MESSA A DISPOSIZIONE SUL MERCATO E MESSA IN SERVIZIO DEI DISPOSITIVI, OBBLIGHI DEGLI OPERATORI ECONOMICI, RICONDIZIONAMENTO, MARCATURA CE, LIBERA CIRCOLAZIONE

Immissione sul mercato e messa in servizio

1. Un dispositivo può essere immesso sul mercato o messo in servizio solo se è conforme al presente regolamento qualora sia debitamente fornito e correttamente installato, oggetto di un'adeguata manutenzione e utilizzato conformemente alla sua destinazione d'uso.

2. Un dispositivo deve soddisfare i requisiti di sicurezza e prestazione, tenuto conto della sua destinazione d'uso.

3. La dimostrazione della conformità ai requisiti generali di sicurezza e prestazione comprende una valutazione clinica a norma dell'articolo 61.

4. I dispositivi fabbricati e utilizzati all'interno di istituzioni sanitarie sono considerati messi in servizio.

5. A eccezione dei pertinenti requisiti generali di sicurezza e prestazione di cui all'allegato I, le prescrizioni del presente regolamento non si applicano ai dispositivi fabbricati e utilizzati esclusivamente in istituzioni sanitarie stabilite nell'Unione, purché siano soddisfatte tutte le seguenti condizioni:

a) i dispositivi non siano trasferiti a un'altra persona giuridica;

b) la fabbricazione e l'utilizzo dei dispositivi avvengano secondo sistemi adeguati di gestione della qualità;

- c) l'istituzione sanitaria giustifichi nella sua documentazione il fatto che le esigenze specifiche del gruppo di pazienti destinatario non possono essere soddisfatte o non possono essere soddisfatte con risultati del livello adeguato da un dispositivo equivalente disponibile sul mercato;
- d) l'istituzione sanitaria fornisca su richiesta alla propria autorità competente informazioni in merito all'uso di tali dispositivi che comprendano una giustificazione della loro fabbricazione, modifica e utilizzo;
- e) l'istituzione sanitaria rediga una dichiarazione che mette a disposizione del pubblico, comprendente:
 - i) il nome e l'indirizzo dell'istituzione sanitaria in cui i dispositivi sono fabbricati;
 - ii) le informazioni necessarie per identificare i dispositivi;
 - iii) una dichiarazione che i dispositivi soddisfano i requisiti generali di sicurezza e prestazione di cui all'allegato I del presente regolamento e, se del caso, informazioni sui requisiti che non sono pienamente soddisfatti, con la relativa giustificazione motivata;
- f) l'istituzione sanitaria compili una documentazione che consenta di conoscere il sito di fabbricazione, il processo di fabbricazione, i dati di progettazione e di prestazione dei dispositivi, compresa la destinazione d'uso, in maniera sufficientemente dettagliata affinché l'autorità competente possa accertare il rispetto dei requisiti generali di sicurezza e prestazione di cui all'allegato I del presente regolamento;
- g) l'istituzione sanitaria adotti tutte le misure necessarie per garantire che tutti i dispositivi siano fabbricati in conformità della documentazione di cui alla lettera f);
- h) l'istituzione sanitaria valuti l'esperienza acquisita mediante l'utilizzazione clinica dei dispositivi e adotti tutte le azioni correttive necessarie.

Gli Stati membri possono richiedere che tali istituzioni sanitarie trasmettano all'autorità competente ogni altra eventuale informazione pertinente in merito ai dispositivi di questo tipo che sono stati fabbricati e utilizzati sul loro territorio. Gli Stati membri conservano il diritto di limitare la fabbricazione e l'utilizzo di qualsiasi tipologia specifica di tali dispositivi ed è loro consentito l'accesso per ispezionare le attività delle istituzioni sanitarie.

Il presente comma non si applica ai dispositivi fabbricati su scala industriale.

Regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai DISPOSITIVI MEDICO-DIAGNOSTICI *IN VITRO* e che abroga la direttiva 98/79/CE e la decisione 2010/227/UE della Commissione

Oggetto e ambito di applicazione

1. Il presente regolamento stabilisce le norme relative all'immissione sul mercato, la messa a disposizione sul mercato o la messa in servizio dei dispositivi medico-diagnostici *in vitro* per uso umano e degli accessori per tali dispositivi nell'Unione. Il presente regolamento si applica inoltre agli studi delle prestazioni riguardanti tali dispositivi medico-diagnostici *in vitro* e relativi accessori condotti nell'Unione. 2. Ai fini del presente regolamento i dispositivi medico-diagnostici *in vitro* e gli accessori per i dispositivi medico-diagnostici *in vitro* sono denominati in seguito «dispositivi». 3.

Il presente regolamento non si applica: a) ai prodotti destinati a usi generici di laboratorio o ai prodotti destinati esclusivamente alla ricerca, a meno che, per le loro caratteristiche, non siano specificamente destinati dal fabbricante a esami diagnostici *in vitro*; b) ai prodotti di tipo invasivo destinati a prelevare campioni o ai prodotti posti in contatto diretto con il corpo umano per ottenere un campione; c) ai materiali di riferimento certificati a livello internazionale; d) ai materiali utilizzati per sistemi esterni di valutazione della qualità. 4.

Ogni dispositivo che, quando viene immesso sul mercato o messo in servizio, incorpora come parte integrante un dispositivo quale definito nell'articolo 1, punto 2, del regolamento (UE) 2017/745, è disciplinato da tale regolamento. I requisiti del presente regolamento si applicano alla parte costituita dal dispositivo medico-diagnostico *in vitro*. 5.

Il presente regolamento costituisce una normativa specifica dell'Unione ai sensi dell'articolo 2, paragrafo 3, della direttiva 2014/30/UE. 6. I dispositivi che sono anche macchine ai sensi dell'articolo 2, secondo comma, lettera a), della direttiva 2006/42/CE del Parlamento europeo e del Consiglio (1), laddove esista un rischio pertinente ai sensi

di detta direttiva, rispettano altresì i requisiti essenziali in materia di salute e sicurezza stabiliti nell'allegato I di tale direttiva, qualora detti requisiti siano più specifici dei requisiti generali di sicurezza e prestazione stabiliti nell'allegato I, capo II, del presente regolamento. 7.

Il presente regolamento lascia impregiudicata l'applicazione della direttiva 2013/59/Euratom. 8. Il presente regolamento lascia impregiudicato il diritto di uno Stato membro di limitare l'uso di qualsiasi tipologia specifica di dispositivo relativamente ad aspetti non disciplinati dal presente regolamento. 5.5.2017 L 117/187 Gazzetta ufficiale dell'Unione europea IT (1)Direttiva 2006/42/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 17 maggio 2006, relativa alle macchine (GU L 157 del 9.6.2006, pag. 24). 9.

Il presente regolamento lascia impregiudicate le legislazioni nazionali relative all'organizzazione, alla prestazione o al finanziamento di servizi sanitari e assistenza medica quali il requisito che determinati dispositivi possono essere forniti soltanto su prescrizione medica, il requisito che solo taluni operatori sanitari o istituti sanitari possono somministrare o utilizzare taluni dispositivi ovvero che il loro utilizzo deve essere accompagnato da una consulenza professionale specifica. 10.

Il presente regolamento non limita in alcun modo la libertà di stampa o la libertà di espressione dei mezzi di comunicazione nella misura in cui sono garantite nell'Unione e negli Stati membri, in particolare a norma dell'articolo 11 della Carta dei diritti fondamentali dell'Unione europea.

Per ulteriori approfondimenti **si rimanda a:**

<http://eurlex.europa.eu/legalcontent/IT/TXT/?uri=OJ%3AL%3A2017%3A117%3ATOC>

NUOVI VALORI MASSIMI PRO DIE PER LE VITAMINE ed altri nutrienti

Il Ministero nel Maggio 2017 ha aggiornato i valori degli **apporti giornalieri di vitamine e minerali ammessi negli integratori alimentari, ha modificato le avvertenze di “altri nutrienti ed ha riclassificato gli alimenti a fini medici speciali contenenti palmitoil etanolamide (PEA).**

In particolare sono **aumentati i livelli massimi ammessi di vitamina B12, vitamina D e vitamina K che sono diventati rispettivamente 1000 mcg, 50 mcg, 180 mcg.**

Cambiano le avvertenze per i prodotti a base di creatina: dalle prossime produzioni sarà necessario indicare in etichetta la seguente **avvertenza: Per la presenza di creatina il prodotto è destinato ai soli adulti. Non utilizzare in gravidanza.**

I prodotti a base di palmitoil-etanolamide (PEA) attualmente classificato come Alimento a fini medici speciali (AFMS), devono essere rinotificati ad integratori alimentari, infatti la PEA può essere considerata una sostanza ad effetto fisiologico e non svolge alcuna funzione nel partecipare al soddisfacimento del fabbisogno nutritivo in soggetti nutrizionalmente vulnerabili a causa di particolari condizioni mediche e di conseguenza non rispondono alla definizione normativa di AFMS.

NOTIZIE DALL'AIFA

Elenchi degli Informatori Scientifici del Farmaco relativi all'anno 2016 (21/04/2017).

In riferimento al comunicato, pubblicato sul portale AIFA in data 28 febbraio 2017, si informa che il termine di trasmissione degli elenchi degli Informatori Scientifici del farmaco tramite inserimento diretto sul nuovo *Front End* dell' AIFA è prorogato al 16 giugno 2017.

Determine AIFA (08/05/2017)

L'Agenzia Italiana del Farmaco rende disponibili un elenco di Determine riguardanti la **classificazione** ai sensi dell'art. 12 comma 5 legge 8 novembre 2012 n.189 di **medicinali per uso umano** - approvati con **procedura centralizzata**.

La **procedura centralizzata** è obbligatoria per medicinali derivati da procedimenti biotecnologici, medicinali per il trattamento della sindrome da immunodeficienza acquisita, del cancro, dei disordini neurodegenerativi, del diabete, per i medicinali per malattie autoimmuni e altre disfunzioni immunitarie e malattie virali. Inoltre, è previsto un accesso facoltativo alla **procedura centralizzata** anche per medicinali che non rientrano nelle classi menzionate ma che siano giudicati innovativi sul piano terapeutico, scientifico o tecnologico o la cui autorizzazione comunitaria sia ritenuta utile per i pazienti.

NOTIZIE DAL COMITATO NAZIONALE PER LA BIOETICA

Secondo le norme vigenti i preparati omeopatici in commercio in Italia non recano specifiche indicazioni terapeutiche sull'etichetta né tra le informazioni di qualunque genere riferendosi ai singoli preparati. La dicitura "medicinale omeopatico" è infatti seguita dalla frase "senza indicazioni terapeutiche approvate".

Al Comitato Nazionale per la Bioetica, tuttavia, ciò non sembra sufficiente ad assicurare la necessaria trasparenza informativa e il rigore che sono un pre-requisito essenziale per la commercializzazione di qualsiasi farmaco. Il Comitato chiede, pertanto, che nel nostro Paese il sistema di etichette riguardante i preparati omeopatici venga modificato al fine di ridurre potenziali effetti confondenti e di garantire l'obiettivo di un'informazione corretta, completa e realmente comprensibile.

La richiesta degli esperti – anche in vista della necessità di rinnovare l'AIC di tutti i medicinali omeopatici entro il 30 giugno 2017, come previsto dalla Legge di Stabilità 2015 – è dunque quella di parlare, sia nell'etichettatura che nel foglio illustrativo, di "preparati" e non di "medicinali", specificando l'assenza di convalide scientifiche, nonché di prevedere che la denominazione scientifica del ceppo o dei ceppi omeopatici sia accompagnata dalla traduzione italiana per rendere il tutto più chiaro e senza equivoci.

NOTIZIE DI RASSEGNA DI DIRITTO FARMACEUTICO E DELLA SALUTE

I medicinali di origine vegetale possono essere equiparati ai medicinali di automedicazione, con la conseguenza che possono essere altresì oggetto di pubblicità, in quanto:

- a) Entrambi sono commercializzati senza l'intervento del medico per la diagnosi o per la prescrizione o per la sorveglianza nel corso del trattamento
- b) L'efficacia e la non pericolosità delle suddette categorie di farmaci è avvalorata in base all'esperienza ed all'impiego di lunga data. (1)

- (1) La presente pronuncia è stata resa dal TAR Lazio nell'ambito di un ricorso avverso il rigetto, da parte di AIFA dello switch, da SOP a OTC di un medicinale di origine vegetale ad uso tradizionale. Il principio espresso dal Tar, tuttavia, trascende lo specifico giudizio, in quanto afferma la piena equiparabilità tra i medicinali di origine vegetale e i farmaci da banco (OTC), con la conseguenza che i primi (al pari dei secondi) possano essere oggetto di pubblicità.

CLASSIFICAZIONE DI SOSTANZE ALIMENTARI O MEDICAMENTOSE in base alle leggi doganali

➔ **Prodotti alimentari, dietetici e integratori – Nomenclatura combinata – Probiotici presentati come aventi proprietà curative – Medicamenti (voce doganale 3004) – Direttiva 2001/83/CE – Classificazione automatica- Esclusione- Preparazioni alimentari (voce doganale 2016) – Rientrano**

In materia di tariffe doganali ed ai fini della classificazione dei prodotti oggetto d'importazione, la nomenclatura combinata di cui all'allegato I al Regolamento n. 2685/87/CE deve essere interpretata nel senso che i prodotti a base di probiotici, aventi effetti benefici sulla salute generale e i cui componenti essenziali sono principi attivi contenuti in complementi alimentari classificati alla voce doganale 2016, rientrano in tale voce a prescindere dalla circostanza che siano presentati dal fabbricante come aventi proprietà curative delle malattie umane, laddove, di contro, la voce doganale del 3004 relativa ai medicamenti deve essere interpretata nel senso che non vi rientrano automaticamente tutti i prodotti rientranti nella nozione di "medicinale" ai sensi della direttiva 2001/83/CE.

Chiarimenti sugli alimenti non soggetti all'obbligo della dichiarazione nutrizionale

Il Ministero della Salute, in data 16 novembre 2016, ha adottato la circolare n. 0361078 (pubblicata sulla G.U. n. 283 del 3 dicembre 2016), recante *"Disposizioni del regolamento (UE) n. 1169/2011 relativa agli alimenti ai quali non si applica l'obbligo della dichiarazione nutrizionale. Allegato V, punto 19"*.

Con tale circolare, il Ministero, nel ricordare che dal 13 dicembre 2016 si applica l'obbligo, di cui all'art 9, par. 1, lett. 1), Reg. 1169/2011, di indicare in etichetta la dichiarazione nutrizionale, ha fornito alcuni chiarimenti sugli alimenti non soggetti a tale disposizione, con particolare riferimento ai prodotti di cui all'Allegato V punto 19, del medesimo Regolamento, ossia *"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"*.

Il Ministero segnala, inoltre, che, ai sensi dell'art 16, Reg. 1169/2011, l'obbligo di indicare la dichiarazione nutrizionale non si applica nemmeno ai prodotti non rientranti nella definizione di *"preimballato"* di cui all'art. 2, part 2, lett. e), del medesimo Regolamento.

PREMI MARKETING FARMAFFARI

La cerimonia del XIII premio FARMAFFARI si terrà a Napoli il 24 Novembre durante il X PHARMAEXPO salone dell'industria farmaceutica alla Mostra D'oltremare dal 24 al 26 Novembre.

La cerimonia comprenderà la consegna dei premi FARMAFFARI.

Sono risultate finaliste del premio **“COMUNICARE SALUTE”** XIII ed. le seguenti pubblicità:

sezione istituzionale: ABBVIE, ABIOTEN, AMGEN, BRISTOL-MEYERS SQUIBB, PFIZER

sezione OTC: Actigrip (Johnson & Johnson), Nizoral (Janssen-Cilag), Transact (Amdipharm), Vics Medinight (Procter & Gamble), Zolantrac (aurobindo Pharma)

Sezione cosmetici-DM: Cosmetici aiurvedici (TAAJ), Somatoline (Rilastil (Ist. Ganassini), Aroe (ITALCHIMICI, Elmex (Elex Sensitive p.) **“COMUNICARE SALUTE”** per le migliori pubblicità: pubblicità istituzionale, pubblicità OTC,

Sezione Integratori: Mysame (MYLAN), Reuflor (recordati), Egermina (Eurogenerici), Magrilax (Alcka-med) **“VALU-CERT:** il **“Valore della Certificazione”** destinato alle aziende Cosmetiche Certificate che meglio hanno comunicato alla propria clientela l'importanza della certificazione.

CONGRESSI, CONVEGNI Ed EVENTI 2017

FARMACEUTICA

07-09 Giugno 2017	RIMINI	57° Simposio AFI
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

18-20 Giugno 2017	STRESA (VB)	1st Intercontinental Personal Care Excellence Conference
-------------------	-------------	--

MEDICINE NATURALI e PRODOTTI SALUTISTICI

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

INCONTRI & EVENTI FARMAFFARI

12 Ottobre 2017	MILANO	SIMPOSIO CHIMICA WEB
12 Ottobre 2017	Milano	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

NOVITA' FARMAFFARI

E' uscita la 31ma Ed. della Rivista Farmaffari che verrà inviata a tutte le aziende partner. La guida contiene gli ultimi aggiornamenti in ambito regolatorio e aggiornamenti sull'andamento dei mercati dei vari prodotti per la salute: 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. il prossimo corso di formazione che si terrà il 6-7 e 27-28 Maggio a Milano. Per informazioni sul programma del corso, visitare i siti <http://www.studiosvimm.it/> e <http://www.comunicazionefarmaceutica.it/>.

Per i partner Farmaffari, condizioni di agevolazione per l'iscrizione dei propri dipendenti.

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**.

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

FARMAFFARI Market Place

OPPORTUNITA' DI BUSINESS

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 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.	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.
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)	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 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

**PERSONALE QUALIFICATO in AFFARI
REGOLATORI**

Lo studio SviMM-FARMAFFARI informa le aziende partner d aver contribuito a formare in AFFARI REGOLATORI numerosi neolaureati.

Sono disponibili CV di **giovani e brillanti laureati formati in affari regolatori** per seguire le prassi regolatorie nel settore dei prodotti per la salute.

Per info. rivolgersi al dott. Marotta.

- 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

***SALONE dell'INDUSTRIA FARMACEUTICA
X PHARMEXPO - Napoli 24-26 Novembre 2017
Mostra d'Oltremare***

*dedicato alle AZIENDE produttrici Conto terzi FARMACI, DM, Cosmetici ed Integratori,
Macchinari ed Impianti*

OPPORTUNITÀ per il FARMINDOTTO

*Lo Studio SviMM FARMAFFARI invita a partecipare
con uno stand nell'area dedicata (c.ca 6 mq), ad un costo di:*

800 € + Iva per i partner FARMAFFARI

1400 € + Iva (aziende non partner)

per incontrare nuovi clienti e sviluppare nuove opportunità.

La quota include l'inserimento in catalogo e la personalizzazione grafica del frontalino.

Durante la manifestazione

verrà presentata la nuova BANCA DATI del Conto Terzi Farmaceutico, Cosmetico E Dietetico alimentare e la IV edizione del Volume ITALIAN PHARMACEUTICAL EXCELLENCE, con i Company Profile in inglese delle aziende. Nell'ambito del PHARMEXPO saranno organizzati incontri mirati per il MARKET PLACE per offrire e valutare prodotti, partnership ecc.

Per fruire di tale agevolazione e per essere inseriti nelle nuove BANCA DATI del CONTO TERZI, inviare modulo di conferma allo Studio SviMM con il prospetto delle forme farmaceutiche autorizzate alla produzione

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/buyer 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 INGEGNO ITALIANO 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

I NUOVI PARTNER FARMAFFARI 2017-2016

 Powered by 	PHARMAWELL via Nuova Lucello 3 95126 CATANIA Tel.095 337225 pharmawell.srl6@gmail.com Contatto: Dr Gianpaolo CARDILLO	Export ed import di medicinali, Dispositivi medici
 Laboratori Nutriphyt <i>Nati pensando a te!</i>	NUTRIPHYT via R. Livatino snc - 84083 Castel San Giorgio (SA) Tel. 081 18897400 info@laboratorinutriphyt.com Contatto: Dr Luigi LUCCHIO	Integratori e Dispositivi medici
 SORRENTIHEALTHCARE	SORRENTI HEALTHCARE via Muzio Scevola 23 76012 Canisa di Puglia (BT) Tel. 338 9649850 info@sorrentihealthcare.com Contatto: rag. Nunzio SORRENTI	Distribuzione su tutto il territorio nazionale nelle afarmacie, parafarmacie, ortopedie, e presso grossisti e cooperative farmaceutiche di prodotti parafarmaceutici, cosmetici, integratori, presidi medici
 PONSELE' S.r.l	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 s.r.l.	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
 ALOE X PRO®	AENERGIX Italia Srl via dell'Artigianato 503 -37043Zimella (VR) Tel. 0442 490955 aenergix@gmail.com Contatto : Dr Graziano LAZZARI	Commercializzazione di integratori e prodotti a base di ALOE ARBORESCENS
 GUARDANT	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
 micromacinazione the value of experience	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
 Rassegna di diritto farmaceutico e della salute	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®	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 FARMACEUTICI	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	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®	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
	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@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 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
	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 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) 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 Contatto: Dr.ssa Lorenzini	Dal 1999 opera nel mercato del deposito e distribuzione di merci. Dispone 4 unità logistiche, 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 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.
	FARMARES Srl via Carlo Pesenti, 109 - 00156 ROMA Tel. 06/4110982; FAX. 06/4116934 : info@farmares.it 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 dott.enzalobue@libero.it Dott.ssa Vincenza LO BUE	Integratori con estratti di piante brevettati dalla Dr.ssa Vincenza LO BUE
	CABASSI & GIURIATI Via Uruguay 20-22, 35127 PADOVA Tel.049 8705870 Fax 049 8700783 info@cabassi-giurati.it www.cabassi-giurati.it Contatto: Dr.ssa Daniela GIURIATI	Integratori Nutrizionali BIOCOSMESI Dispositivi Medici Brevetto DM per il monitoraggio delneonato "innovazione generazionale"
	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
	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
	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.

ADESIONE/ RICHIESTA – partner FARMAFFARI

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

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).

ALLEGATO ☐ La somma di € _____ versata a mezzo

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

data

timbro

firma