

E-NEWS FARMAFFARI N.179

Luglio - Agosto 2017

Informazioni su Attività Regolatorie e Marketing del Farindotto

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)

Informativa ai sensi del D. Lgs 196/03: Gli indirizzi E-Mail presenti provengono da elenchi di pubblico dominio o da ricerche Internet con motori di ricerca. Per non ricevere più messaggi ed essere cancellati dai nostri archivi, inviate una e-mail a info@farmaffari.it



Indice

NOTIZIE DAL MINISTERO DELLA SALUTE

- Approvato il Decreto sulle Vaccinazioni obbligatorie
- Permesso l'utilizzo del Monometil silan triolo negli integratori
- Pubblicato registro integratori aggiornato a luglio 2017
- Cosmetici: Linee guida per un uso corretto e per segnalazione effetti indesiderabili
- Dispositivi Medici: obbligo presenza defibrillatori nei centri sportivi non agonistici



NOTIZIE AIFA

- Redazionale del DG Prof, Melazzini trasparenza e corretta informazione scientifica
- INTEGRAZIONE TARIFFE per i procedimenti di classificazione e prezzo
- Aggiornamento: Elenchi dei farmaci che accedono ai fondi dei farmaci innovativi
- FARMACI EQUIVALENTI - Liste di Trasparenza
- Pagamento diritti annuali per AIC
- Procedura BATCH RELEASE
- Modulo autocertificazione per società PMI
- Informatori scientifici chiarimenti sulla comunicazione

NOTIZIE REACH - Ministero dell'Ambiente

- Scadenza denuncia sostanze chimiche

MARKETING - PIANETA SALUTE - la storia delle pubblicità nel settore della salute

Le pubblicità finaliste del Premio FARMAFFARI "COMUNICARE SALUTE" 2017

EVENTI e CONGRESSI 2017

FORUM INNOVAZIONE SALUTE - Roma 20 e 21 settembre

Corso di Formazione in Affari Regolatori ROMA 23-24 Settembre 2017

BANDI FINANZIAMENTI 2017

MARKET PLACE ed OPPORTUNITA' DI BUSINESS

**I Premi
FARMAFFARI**



COMUNICARE SALUTE
(le migliori pubblicità)

Qualità Totale:
Zero Deviazioni

ValuCert:
il valore della certificazione



I NUOVI PARTNER FARMAFFARI: SIDA Group, IPS Intern. Products & Services, CRASMED PHARMA, 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.

Modulo di adesione a FARMAFFARI

Modulo richiesta libri:

- L'esperto in AFFARI REGOLATORI
- PIANETA SALUTE - l'evoluzione della pubblicità per i prodotti della Salute

NOTIZIE DAL MINISTERO DELLA SALUTE

FARMACI

Approvato dal Parlamento il 28 luglio, il [decreto legge 7 giugno 2017 n. 73](#), che estende il numero di vaccinazioni obbligatorie nell'infanzia e nell'adolescenza da quattro a dieci

Le vaccinazioni obbligatorie per i minori di età compresa tra zero e sedici anni e per i minori stranieri non accompagnati sono le seguenti:

- anti-poliomielitica
- anti-difterica
- anti-tetanica
- anti-epatite B
- anti-pertosse
- anti-*Haemophilus influenzae* tipo b
- anti-morbillo
- anti-rosolia
- anti-parotite
- anti-varicella.

Per le ultime quattro, l'obbligo è soggetto a revisione triennale e potrà essere revocato in base ai dati epidemiologici e a quelli sulle coperture raggiunte.

Sono, inoltre, indicate ad offerta attiva e gratuita, ma senza obbligo vaccinale, le vaccinazioni:

- anti-meningococcica B
- anti-meningococcica C
- anti-pneumococcica
- anti-rotavirus.

ALIMENTI - INTEGRATORI

5 luglio 2017 **Pubblicato il Regolamento (UE) 2017/1203** uso del Silicio Organico (monometilsilanetriolo) e degli oligosaccaridi di fosforil e calcio (POS-Ca) negli integratori alimentari” .

COSMETICI

il Ministero della salute, Direzione generale dei Dispositivi medici e del Servizio farmaceutico, in collaborazione con il Dipartimento di Farmacia dell'Università di Napoli Federico II ha predisposto delle Linee Guida articolate in due opuscoli informativi, uno per i professionisti ed uno per i consumatori, per il corretto uso dei prodotti cosmetici con le modalità di segnalazione di eventuali effetti indesiderabili.

Opuscolo per i professionisti: [La cosmetovigilanza nel regolamento cosmetici. Applicazione in Italia.](#)

L'opuscolo contiene informazioni relative a:

- il sistema di segnalazione alle Autorità competenti degli effetti indesiderabili potenzialmente attribuibili all'uso dei cosmetici, con lo scopo di far conoscere agli operatori sanitari le modalità di compilazione della scheda di segnalazione e di notifica delle segnalazioni;
- i dati relativi alle segnalazioni pervenute al Ministero della salute nel triennio 2013-2016 e la ripartizione per effetti gravi e non, tipologia di prodotto segnalato, tipo di effetto manifestatosi, sesso ed età degli utilizzatori
- l'identificazione delle categorie di segnalatori (consumatori, farmacisti ospedalieri, dermatologi, medici ospedalieri, persona responsabile della commercializzazione del cosmetico, farmacisti territoriali, medici di medicina generale, pediatri);
- il sito del Ministero ove è possibile reperire tutte le informazioni relative a tali prodotti nonché la scheda di segnalazione per i consumatori e professionisti del settore sanitario e cosmetico e relative Linee guida per la corretta compilazione della scheda di segnalazione.

Opuscolo per i consumatori: [Belli sì ma senza sorprese](#)

L'opuscolo contiene informazioni relative:

- alle diverse tipologie di cosmetici allo scopo di far comprendere al consumatore che tra i prodotti cosmetici sono inclusi anche prodotti per l'igiene personale, come saponi, shampoo, dentifrici etc. oltre a quelli per il trucco e la cura della pelle, dei capelli e per le unghie;
- all'importanza di seguire scrupolosamente le istruzioni d'uso;
- alle tipologie di effetti indesiderabili e alla loro segnalazione (cosmetovigilanza);
- al sito del Ministero e in particolare alla sezione Cosmetici ove è possibile reperire tutte le informazioni relative a tali prodotti nonché la scheda di segnalazione per i consumatori e professionisti del settore sanitario e cosmetico e relative linee guida per la corretta compilazione.

DISPOSITIVI MEDICI

Obbligo dei defibrillatori nelle strutture sportive non agonistiche - Dal 1° luglio è in vigore l'obbligo di dotarsi di defibrillatori anche per le associazioni e le società sportive dilettantistiche. I Ministri della Salute e dello Sport hanno precisato con il [decreto 26 giugno 2017](#) alcuni aspetti attuativi:

- **ogni impianto sportivo** deve essere dotato di un defibrillatore semiautomatico o a tecnologia più avanzata
- **nel corso delle gare** deve essere presente **una persona formata** all'utilizzo del dispositivo salvavita

- gli obblighi gravano in capo a **tutte le società o associazioni sportive dilettantistiche** che praticano una delle 396 discipline sportive riconosciute dal Coni ([delibera 20 dicembre 2016, n. 1566](#)) **sono escluse** dall'obbligo di dotazione del defibrillatore e dalla presenza obbligatoria del personale formato durante le gare le società o associazioni sportive dilettantistiche che praticano la propria attività **al di fuori** di un impianto sportivo
- **sono escluse** dagli obblighi le società o associazioni sportive dilettantistiche che praticano sport a ridotto impegno cardiocircolatorio, il cui elenco è contenuto nell'[allegato A](#) del decreto (a titolo esemplificativo: bowling, bocce, dama e freccette, tanto per citarne alcuni).

NOTIZIE DALL'AIFA – Agenzia Italiana del farmaco

Riportiamo un editoriale del Prof. Melazzini Direttore Generale AIFA

31-07-2017-TRASPARENZA E CORRETTA INFORMAZIONE per resistere alla negazione della scienza

Fronteggiare le offensive anti-scientifiche è una sfida fondamentale per scienziati e medici, chiamati a riflettere sulle strategie di comunicazione più efficaci per vincere la disinformazione dilagante che trova nella rete il suo potente amplificatore mediatico. Nella sfera della salute i vaccini rappresentano senza dubbio il caso emblematico. Basti pensare a quanto, negli ultimi vent'anni, il movimento "no-vax" abbia affinato gli strumenti di propaganda generando un sostrato di pseudo-cultura anti-scientifica che ha finito per attecchire anche in fasce di popolazione di livello socio-culturale medio-alto. Senza il benché minimo fondamento di verità, una delle più straordinarie conquiste della medicina moderna si è tramutata così in un bersaglio di attacchi assurdi, mirati alla delegittimazione delle Istituzioni e della scienza e orientati all'ormai diffuso complottismo antisistema, divenendo oggetto di crescente diffidenza e persino ostilità in frange sempre più ampie dell'opinione pubblica.

In Italia è stata intrapresa la strada dell'obbligatorietà delle vaccinazioni pediatriche, come argine a una disaffezione che sta mettendo a repentaglio la protezione della popolazione da malattie potenzialmente gravi o a rischio di pericolose complicanze. Anche in Francia il Governo ha annunciato che ricorrerà all'obbligo vaccinale. Tuttavia, il ricorso a queste misure è segno che dobbiamo fare di più e meglio nel comunicare la scienza, anche perché le politiche di salute pubblica sono tanto più efficaci quanto più pienamente condivise dalla popolazione.

"Lasciar parlare i fatti", che nel contesto scientifico significa fare affidamento su evidenze solide e documentate, finora non è stato sufficiente. I medici riscontrano spesso difficoltà con i pazienti, sempre più condizionati da informazioni di dubbia attendibilità reperite il più delle volte attraverso autonome ricerche in rete.

In un recente editoriale (["Resisting the Suppression of Science"](#)¹) apparso sul *The New England Journal of Medicine*, il medico Lisa Rosenbaum², partendo proprio dalla propria esperienza professionale, si chiedeva le ragioni di questo fallimento. Innanzi tutto – osservava – è fondamentale riconoscere che la negazione della scienza non provoca scetticismo; piuttosto, lo scetticismo, in particolare riguardo a temi scientifici altamente politicizzati, crea un ambiente culturale in cui la negazione della scienza è tollerata. Quindi la vera questione è: come resistere efficacemente? Come convincere un pubblico scettico a credere nella scienza? L'Autrice suggeriva che dovremmo smettere di supporre che lo scetticismo rifletta necessariamente un deficit di conoscenza e possa quindi essere risolto contrapponendo i fatti. Quando il dubbio è permeato dall'identità culturale o investe emozioni forti, i fatti spesso non solo non riescono a persuadere, ma possono anche rafforzare lo scetticismo. Un fenomeno, noto come *biased assimilation*, che è stato dimostrato su una serie di temi, dalla pena di morte al cambiamento climatico ai vaccini.

A sostegno di questa tesi, la Rosenbaum riportava quanto emerso in due studi. Il primo³ ha rivelato che i genitori esitanti nel vaccinare i figli sono divenuti anche meno inclini alla vaccinazione dopo aver ricevuto informazioni che smentivano il mito che i vaccini causino l'autismo.

Il secondo studio⁴ ha osservato come i "miti culturalmente antagonistici" influenzino la capacità delle persone di elaborare informazioni su una questione scientifica assolutamente neutrale come il virus Zika. Poiché tra le cause della diffusione del virus suggerite da alcuni si citavano il riscaldamento globale e l'immigrazione, entrambi argomenti estremamente forti, i ricercatori hanno valutato l'influenza dell'esposizione a tali argomenti sul modo in cui gli intervistati percepivano la minaccia di Zika. Chi era diffidente verso la scienza del clima diventava più scettico sulla minaccia di Zika quando la causa ipotizzata era il riscaldamento globale; i favorevoli al globalismo e all'apertura dei confini percepivano meno rischioso il virus quando la sua origine veniva ricondotta all'immigrazione.

E ciò perché, costretti a scegliere tra "riconoscere ciò che è noto alla scienza" e mantenere la nostra identità di gruppo, la maggior parte di noi sceglie la seconda opzione. Pertanto definire "idioti" o pericolosi gli scettici sui vaccini è probabilmente controproducente, soprattutto perché ci troviamo ad affrontare una reazione culturale contro le "élite" accademiche.

Anche su argomenti che tendono a polarizzare l'opinione pubblica l'Autrice suggeriva quindi "una resistenza più misurata" e concludeva che «se lo scopo della comunicazione è tradurre la scienza in una politica pubblica che possa migliorare la salute della popolazione dobbiamo concentrarci, e urgentemente, su come affrontare in modo efficace gli attacchi alla scienza».

Un invito che dovremmo cogliere anche noi, iniziando dalla comprensione dei fattori che influenzano l'opinione pubblica e la sua interpretazione dei fatti scientifici e puntando sulla massima trasparenza, che è la chiave per (ri)conquistare la fiducia dei cittadini e l'autorevolezza che rivendichiamo, come scienziati, come medici e come Istituzioni. L'esempio deve partire proprio dalle Istituzioni pubbliche, che hanno il dovere etico di dare risposte concrete ed esaustive ai cittadini, specie su questioni delicate come la salute. È per questa ragione che, in tema di vaccini, l'AIFA ha deciso di spingersi oltre gli obblighi imposti nello specifico dalla legge, e ha pubblicato a partire dal 19 luglio sul sito istituzionale i report delle segnalazioni di sospette reazioni avverse da farmaci (e vaccini) inserite nella Rete Nazionale di [Farmacovigilanza](#). Un passo che ritengo opportuno e doveroso proprio perché l'obiettivo quotidiano del nostro lavoro è garantire e agire sempre nell'interesse esclusivo dei cittadini.

Mario Melazzini

1-08-2017 INTEGRAZIONE TARIFFE per i procedimenti di classificazione e prezzo

E' stata integrata la nota informativa sulla prima applicazione del Decreto del Ministero della Salute del 6 dicembre 2016 – tariffe relative ai procedimenti di classificazione e prezzo, pubblicata e aggiornata il 16 febbraio u.s.

1-08-2017 **FARMACI INNOVATIVI** - Aggiornamento: Elenchi dei farmaci che accedono ai fondi dei farmaci innovativi istituiti ai sensi della Legge di Bilancio 2017

In considerazione dell'art. 1, commi 402, 403 e 404, della legge 11 dicembre 2016, n. 232 (legge di Bilancio 2017), AIFA rende disponibile gli elenchi aggiornati dei farmaci innovativi che accedono ai fondi previsti dalla norma sopra indicata.

01/08/2017 **FARMACI EQUIVALENTI** - Liste di Trasparenza

Disponibile la nuova lista di trasparenza dei medicinali inseriti nell'elenco dei farmaci equivalenti (Legge 178/2002) con i relativi prezzi di riferimento aggiornati al 1 agosto 2017.

• 13/07/2017 - Pagamento del diritto annuale 2017 per AIC in corso di validità al 31 dicembre 2016

con delibera n. 21 del 30 maggio 2012, il Consiglio di Amministrazione dell'AIFA ha dato attuazione all'art. 4, comma 5 del decreto del Ministro della Salute 29 marzo 2012, n. 53, emanato ai sensi dell'art. 17, comma 10, del decreto legge 6 luglio 2011, n. 98, convertito in Legge n. 111 del 15 luglio 2011, in forza del quale è stato introdotto, per ciascuna autorizzazione all'immissione in commercio (AIC) in corso di validità, un diritto annuale a carico di ciascun titolare.

(<http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/node/9297>).

Con la suddetta delibera n. 21 del 30 maggio 2012, in particolare, è stato stabilito che “**ciascun titolare di autorizzazione all'immissione in commercio è tenuto a versare all'Agenzia Italiana del Farmaco**, attraverso il sistema di pagamenti on line presente sul sito istituzionale, entro e non oltre il mese di luglio, **un diritto annuale per ciascuna autorizzazione all'immissione in commercio (AIC 6 cifre) in corso di validità al 31 dicembre dell'anno precedente.**” Con particolare riferimento ai medicinali omeopatici e ai medicinali di origine vegetale basata sull'impiego tradizionale il decreto del Ministro della Salute del 6 dicembre 2016, che ha abrogato il decreto del Ministro della Salute del 21 dicembre 2012, all'art. 2 stabilisce che la misura del diritto annuale a carico di ciascun titolare da versare all'AIFA è pari al 20 per cento dell'importo del diritto di cui comma 5 dell'art. 4 del decreto del Ministro della Salute n. 53 del 29 marzo 2012.

A seguito dell'incremento delle tariffe previsto dall'art. 3 del Decreto del Ministro della Salute del 6 dicembre 2016 l'importo dovuto per l'anno 2017 risulta pari a:

- **euro 218,20** (duecentodiciotto/20) per i medicinali omeopatici e per i medicinali di origine vegetale basata sull'impiego tradizionale;
- **euro 1.091,00** (mille novantuno/00) per tutti gli altri medicinali.

Il diritto non è dovuto per le AIC in corso di validità rilasciate a seguito di procedura centralizzata.

L'elenco completo delle AIC in corso di validità, distinto per singola azienda (codice SIS), è disponibile nella sezione “Sistema di Versamento delle Tariffe” presente all'interno del sito istituzionale dell'AIFA

(<http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/node/9297/>)

• 11-07-2017 PROCEDURA DI BATCH RELEASE

Nota Informativa sulla procedura di Batch Release per fornire indicazioni relative alla procedura tecnico-amministrativa del Batch Release (BR), al fine di supportare le aziende nella presentazione delle istanze di BR.

Con la presente nota informativa l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) intende fornire indicazioni relative alla gestione della procedura tecnico -amministrativa del Batch Release (BR), al fine di supportare le aziende nella presentazione delle istanze di BR e fornire chiarimenti per la risoluzione di eventuali ritardi procedurali derivanti da una inesatta o incompleta compilazione dei documenti previsti, ovvero da una successiva variazione dei dati inizialmente notificati (es. numero di confezioni/dosi autorizzate alla commercializzazione).

Cos'è il Controllo di Stato?

Alcune classi di medicinali, prima della commercializzazione, devono essere sottoposti a Controllo di Stato, lotto per lotto.

Tale controllo viene effettuato presso i Laboratori Ufficiali di Controllo (Official Medicines Control Laboratory - OMCL) di uno Stato membro o di uno Stato con il quale esistono accordi di mutuo riconoscimento.

Il Laboratorio Ufficiale di Controllo in Italia è l'Istituto Superiore di Sanità (ISS).

Cos'è la procedura del Batch Release espletata dall'AIFA?

È l'attività di gestione tecnico-amministrativa prevista dal D.M. 31 marzo 2008, volta a verificare che ogni singolo lotto destinato alla commercializzazione in Italia abbia regolarmente superato la procedura di Controllo di Stato, con relativo rilascio del Certificato di Batch Release da parte dell'OMCL competente. Tale attività, denominata “Official Control Authority Batch Release” (OCABR), è armonizzata in tutti gli Stati Membri, coordinata dall'EDQM ed è espletata dagli OMCLs (in collaborazione, ove distinte, con le autorità regolatorie nazionali).

Quali medicinali sono sottoposti al Controllo di Stato?

AI sensi degli artt. 138 e 139 del D.Lgs. 219/2006, sono sottoposti a Controllo di Stato :

- i medicinali immunologici, inclusi i vaccini vivi (art. 138, comma 1);
- medicinali derivati dal sangue o dal plasma umano (art. 139).

Quali documenti deve inviare il Titolare AIC?

Ai sensi dell'art.4 del D.M. 31 marzo 2008, prima dell'immissione in commercio sul territorio nazionale dei lotti o di parte di lotti dei prodotti sottoposti a Controlli di Stato, il Titolare AIC deve fornire all'AIFA, in accordo a quanto previsto dalle linee guida, i seguenti documenti:

- a. Copia del Certificato di Batch Release (CBR), certificato rilasciato dall'OMCL di uno Stato membro (compresa l'Italia) o di uno Stato con il quale esistano accordi di mutuo riconoscimento.
- b. Marketing Information Form (MIF), modello di notifica dell'intenzione da parte del richiedente di commercializzare un determinato lotto, nel quale sono riportate tutte le informazioni relative al lotto (ad es. nome commerciale, numero di lotto, numero di confezioni/dosi da commercializzare, data di validità, data di scadenza, ecc.).
- c. Copertina della richiesta di Batch Release, nella quale devono essere riportate le informazioni principali per identificare il lotto oggetto di commercializzazione.

Start-up della procedura

La documentazione inviata dal Titolare AIC, trasmessa esclusivamente all'indirizzo di posta certificata:

batch.release@aifa.mailcert.it, viene presa in carico dal lunedì al giovedì fino alle 14.00 e, il venerdì fino alle 12.00.

Le Official Control Authority Batch Release Guidelines prevedono una unica procedura, definita Ordinaria, che deve concludersi entro 7 giorni lavorativi decorrenti dalla data di ricevimento della richiesta di BR, al termine dei quali, in mancanza di opposizioni o di richieste di integrazione documentale e/o chiarimenti, il lotto può essere commercializzato.

In Italia, per andare incontro a comprovati motivi di necessità, è stata istituita una ulteriore procedura, definita "Procedura d'Urgenza", nella quale i termini sono ridotti a 3 giorni lavorativi.

Variazioni del numero di confezioni/dosi autorizzato per il mercato italiano La variazione del numero di confezioni/dosi o la richiesta di un nuovo quantitativo di un lotto già autorizzato per il mercato Italiano comporta la modifica del MIF e della Copertina di BR.

In caso di riduzione del numero di confezioni/dosi autorizzate per l'Italia, in ragione del loro parziale cambio di destinazione per: altri mercati UE ed extra UE;

b. aiuti umanitari.

c. studi clinici, deve essere modificato il dato inserito nel box Number of containers to be marketed in the member state del MIF, mentre nella Copertina di BR deve essere specifica to:

- a. il nuovo numero di confezioni/dosi destinato al mercato italiano;
- b. il motivo della rettifica
- c. il paese di destinazione;
- d. eventuali informazioni aggiuntive rispetto ai punti sopra elencati.

N.B.: Non è necessario inviare nuovamente la copia del Certificato di Batch Release già trasmessa.

In caso di aumento del numero di confezioni/dosi autorizzate per l'Italia, trattandosi di nuova richiesta di Batch Release, è necessario avviare una nuova procedura di BR, avendo cura di riportare, nell'oggetto, il numero progressivo di autorizzazioni rilasciate in riferimento al medesimo lotto (es: seconda richiesta, terza richiesta e così via) e specificare lo start-up della prima autorizzazione). Tutte le eventuali deviazioni dal numero di confezioni/dosi verso altri mercati devono essere tempestivamente comunicate attraverso l'invio di un nuovo MIF.

Infine, a partire dal primo agosto 2017, si chiede per ogni singola richiesta di Batch Release l'inserimento dei relativi dati nel file Excel allegato alla presente nota informativa.

• 10/07/2017 Modello autocertificazione requisiti PMI

L'Agenzia Italiana del Farmaco rende disponibili importanti indicazioni sulle modalità di autocertificazione ai sensi e per gli effetti degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000 requisito PMI.

Le PMI comprendono le aziende che al 31 dicembre dell'anno hanno un fatturato consolidato di:
MEDIE IMPRESE: costituite da meno di 250 persone il cui fatturato è inferiore a 50 milioni di €
PICCOLE IMPRESE: costituita da meno di 50 persone e con fatturato inferiore a 10 milioni di €
MICROIMPRESE: costituite da meno di 10 persone e con fatturato inferiore a 2 milioni di €

• 16/06/2017 Elenchi degli Informatori Scientifici del Farmaco relativi all'anno 2016

L'Ufficio Informazione Scientifica di AIFA fornisce alcuni chiarimenti e le istruzioni sulle modifiche tecniche apportate al Front End, in particolare sui responsabili del Servizio Scientifico e sugli accordi di co-promozione.

REGOLAMENTO REACH- non perdere di vista la scadenza del 2018

La scadenza del 31 maggio 2018 è vicina: che cosa hai fatto per registrare le sostanze che produci o importi?

Se sei un utilizzatore a valle di sostanze chimiche, hai verificato che il tuo fornitore le abbia registrate?

Le sostanze non registrate entro il 31 maggio 2018, non potranno essere più fabbricate e immesse sul mercato.

Per maggiori informazioni sugli obblighi previsti dal regolamento consulta la pagina www.reach.gov.it/informazione-limpresa.

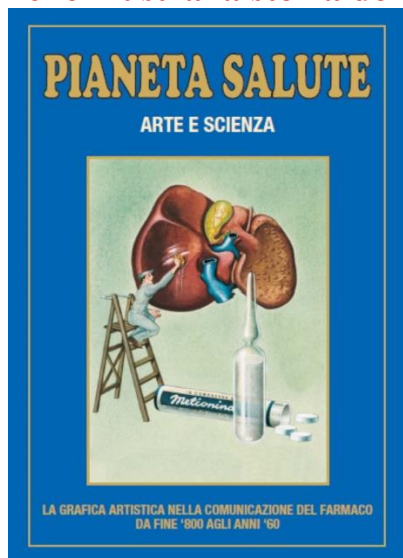
Direzione Generale per le Valutazioni

e le Autorizzazioni Ambientali

Via Cristoforo Colombo, 44 00147 ROMA

Lo Studio SviMM ha acquisito i diritti per la ristampa del volume artistico
“PIANETA SALUTE”

in grande formato 24 x 34 cm, 400 pag. rilegato in broccato filo refe, con sovracoperta
che illustra la storia della pubblicità dei Farmaci dalla fine dell'800 agli anni 60.



Modulo d'ORDINE

Spedire a Studio SviMM – FARMAFFARI – farmaffari@gmail.com tel. 06 5126433 - fax +39 06 5126433

Io sottoscritto _____ Azienda _____

Residente in Via _____ Città _____ CAP _____

Tel. _____ e-mail _____ @ _____

Cod. Fiscale _____ P. IVA _____

CHIEDO DI RICEVERE n. ____ copie del libro **PIANETA SALUTE al costo di
 120,00 € cadauno (90,00 € per i partner FARMAFFARI)**

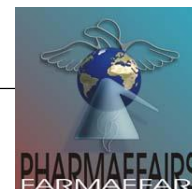
ALLEGRO

☐ La somma di € _____ versata a mezzo ☐ Bonifico Bancario su MPS ☐ Assegno Bancario

su IBAN IT 64 I01030 03300 000000363452 swift PASCITM1Z69

Fatturare a : _____

P. IVA _____ data _____ firma _____



PREMI MARKETING FARMAFFARI

PUBBLICITA' FINALISTE premio MARKETING FARMAFFARI "COMUNICARE SALUTE" 2017



ABBVIE – L'innovazione guida la nostra scienza. La vita delle persone guida il nostro impegno



ABOGEN: Accessibile. La nostra idea del farmaco.



AMGEN: trasformiamo il linguaggio della vita in farmaci essenziali



BENAGOL
Bodini-Bodini



BUSCOPAN
Bucbinder



NIZORAL
Indinova & Indinova



BRISTOL MYERS SQUIBB
Oggi il mondo di domani



PFIZER
Se certe malattie sono invisibili e perché i vaccini le combattono



THEA
Tradizione e innovazione



TRANSACT
Innova



VICKS MEDINAIT
Procter & Gamble



ZOLANTRAC
Indinova & Indinova

PUBBLICITÀ ISTITUZIONALI

FARMACI - OTC



ARM & HAMMER
Indinova



ESOXX ONE
Alfa Wassermann



KODASE
Bion



DIMAGRELLE
Stella-Stella



EGERMINA
Euronatura



MASALLO
Masallo



AROË
Italcinici-Recordati



RILASTIL
Intinno



COSMETICI AYURVEDICI
TAAI



MERITENE
Bion



VITADYN
Bion-Garda



REUPLOR
Recordati

PRODOTTI COSMETICI - DM

INTEGRATORI

La cerimonia del XIII premio FARMAFFARI si terrà a Napoli il 24 Novembre durante il X PHARMAEXPOsalone dell'industria farmaceutica alla Mostra D'oltremare dal 24 al 26 Novembre. La cerimonia comprenderà la consegna dei premi FARMAFFARI.

Il Premio Speciale FARMAFFARI "Michele CORSARO" sarà conferito a **SISM Soc. Italiana Sclerosi Multipla**

A tutte le aziende finaliste presenti alla cerimonia del 24 novembre sarà consegnato oltre ad un particolare attestato una copia del prezioso volume "PLANETA SALUTE" con la raccolta delle pubblicità più significative dalla fine dell'800 agli anni 60 dei prodotti per la salute

CONGRESSI, CONVEGNI Ed EVENTI 2017

ROMA, 20 e 21 settembre 2017 - FORUM DELL'INNOVAZIONE PER LA SALUTE.

Ricerca, digitalizzazione e welfare i focus tematici di un racconto trasversale sulla sanità e le direttrici del cambiamento

Premio innova s@lute: 10 agosto termine ultimo per le candidature L'innovazione made in Italy

Si terrà presso il **Centro Congressi Roma Eventi**, il **20 e 21 settembre**, la terza edizione di **S@lute**, il **Forum dell'Innovazione per la Salute** promosso da **FPA** e **Allea**, con la collaborazione di Paolo Colli Franzone alla direzione scientifica dell'area Digital. Mentre il sistema nazionale della salute attraversa un percorso di profondo cambiamento – in direzione di una innovazione possibile, sostenibile, misurabile e governata – S@lute torna a proporsi come momento inclusivo di confronto tra istituzioni, imprese, università e opinion leader.

“Ci troviamo al crocevia di scelte importanti. La sanità del futuro non può più essere una chimera dal lontano orizzonte, ma la piattaforma di rilancio dell'economia, della ricerca, del welfare pubblico e privato, del vivere quotidiano di tutti i cittadini. La sanità del futuro inizia oggi, da una architettura di scelte condivise, di cui abbiamo bisogno di parlare. Lo faremo a S@lute, affrontando i nodi dei modelli assistenziali, della farmaceutica, dei device medicali, delle biotecnologie, della digitalizzazione”, sottolinea **Carlo Mochi Sismondi, presidente di Forum PA**.

Lungo due giornate, S@lute abbraccerà momenti di dibattito legati all'innovazione digitale e dedicherà focus specifici a tre ambiti di lavoro:

- **Ricerca e innovazione nella cura e nel prendersi cura:** biotecnologie, terapie personalizzate, avanzate e malattie rare, vaccini, medicina di precisione e di genere, industria 4.0, smart factory e smart working, open innovation, etc;
- **Digitalizzazione:** governance, centralità del dato, big data, privacy, sicurezza, Sharing Clinical Data, servizi online, canali “Social”, IoT, etc;
- **Welfare e sicurezza sociale:** welfare aziendale, tutele integrative, fondi e tutele assicurative per i professionisti.

Da ultimo, torna anche l'appuntamento con il **Premio Innova S@lute**: dopo il successo dell'edizione 2016 – chiusa con un bilancio di 102 progetti in gara e 19 premiati –, il contest torna come vetrina per gli innovatori e l'innovazione Made In Italy. Promosso con il supporto incondizionato di Teva Italia, Innova S@lute accoglie progetti che possano rispondere a bisogni vecchi e nuovi, tracciando percorsi non ancora battuti lungo tutta la filiera della salute.

Il termine ultimo per la presentazione delle candidature è stato posticipato al 10 agosto 2017. Start-up, aziende pubbliche o private, regioni ed enti locali possono inviare i propri progetti tramite il sito **FORUMpachallenge.it**, che consente ad ogni partecipante di promuoversi attraverso strumenti di social ranking e comunicazione virale.

Tutti gli appuntamenti sono gratuiti e aperti al pubblico. È già possibile consultare il programma presso il sito www.innovazioneperlasalute.it, che ospiterà i progressivi aggiornamenti di relatori e panel di discussione. La piattaforma consentirà anche di registrarsi ai singoli panel.

Nel seguito, segnaliamo alcuni tra gli appuntamenti di S@lute che si terranno mercoledì 20 settembre alle ore 15:00:

Il nuovo sistema di cura centrato sulla persona

Un nuovo paradigma di presa in carico del cittadino in tutte le fasi della tutela della salute: prevenzione, cura, attenzione alle nuove cronicità all'insegna di rinnovate forme di collaborazione tra i medici di base e gli specialisti. I punti critici di questo nuovo approccio:

- Focus sulla persona – non sulla patologia
- Collaborazione tra medici e istituzioni per un migliore percorso di indirizzo e di presa in carico
- Riorganizzazione del sistema di medicina di base nelle competenze e nei finanziamenti

La centralità del dato

Il dato sanitario è un tema complesso per quantità, dimensione, tipologia, strategicità. Oggi anno il sistema sanitario produce centinaia di migliaia di Terabytes di dati clinici e amministrativi che riguardano milioni di pazienti: la sicurezza di questi dati è un aspetto essenziale della evoluzione del sistema in chiave digitale. Il dato, soprattutto quello clinico, rappresenta una enorme opportunità scientifica e può diventare uno strumento di supporto nel decision making così come un elemento predittivo di un sistema fondato sempre più sulla prevenzione.

Risk management e responsabilità professionale: la legge Gelli

La legge 24/2017, c.d. Gelli, va a innovare un sistema che non tutelava più adeguatamente né i pazienti né i professionisti. Essa trova uno dei suoi punti di forza nel rendere obbligatorio in tutte le strutture, pubbliche e private, un modello organizzativo di risk management con flussi informativi e di condivisione omogenei su base regionale, monitorati dai centri per il rischio clinico e dall'Osservatorio delle buone pratiche. Se i professionisti, anche in virtù di questa legge, comprenderanno l'importanza della prevenzione si attuerà una vera e propria rivoluzione culturale, perché la sicurezza delle cure diventerà parte integrante del diritto alla salute.

Per aggiornamenti e notizie in tempo reale sulla manifestazione è possibile consultare i profili Facebook (@ForumInnovaSalute) e Twitter (@Innova_Salute; #Salute2017).

Per maggiori informazioni

Ufficio stampa S@lute

Tommasina Cazzato: tommasina.cazzato@allea.net – 345 7357751

Simona Seminario: simona.seminario@allea.net – 335 1821270

S@lute – Forum dell'Innovazione per la Salute

Ideato da Aris (Agenzia di Ricerche Informazione e Società) e Netics e promosso insieme a FPA, è la prima grande manifestazione nazionale interamente dedicata al tema dell'innovazione in sanità. Promuove il confronto tra Istituzioni, cittadini, aziende e associazioni. S@lute è un contenitore di idee, eventi, incontri, confronti per scoprire come le eccellenze dell'innovazione possono migliorare l'accesso alle cure e rendere più sostenibile, semplice e competitivo il sistema della sanità in Italia.

Per informazioni www.innovazioneperlasalute.it

8-10 Settembre Importante opportunità per le aziende farmaceutiche interessate al mercato Cinese

L'azienda farmaceutica GALSOR grazie alla precedente E NEWS FARMAFFARI ha accettato l'offerta di essere ospitata in CINA nella missione commerciale proposta dalla società ABK dell'accademico AEREC Fabio CASU. Alla ditta GALSOR gli auguri di perseguire importanti partnership..

ABK – processi di internazionalizzazione info@abk.world, Tel 339 3383305

23-24 Settembre ROMA V Corso di formazione in AFFARI REGOLATORI organizzato da Comunicazione Farmaceutica in collaborazione con lo Studio SviMM

FARMACEUTICA

20-21 Settembre 2017 ROMA – INNOVA SALUTE

6-7-8 Ottobre 2017 CATANIA PHARMA EVOLUTION

25-28 Ottobre 2017 RIMINI 38° Congresso Nazionale della Società Italiana di Farmacologia

28 Nov -1 Dicembre 2017 - FIRENZE – Risk Management in Sanità

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**

CORSI ORGANIZZATI DA PEC PHARMA EDUCATION CENTER

3 Ottobre 2017 Milano, **Il Regolatorio di Officina cosa è opportuno conoscere** 4 Ottobre 2017 Milano, **Gestione delle Deviazioni Microbiologiche microbial data deviation Investigations.**

5 Ottobre 2017 Milano, **Eseguire una convalida analitica ICH Q2: focus dal punto di vista tecnico-regolatorio.**

5 Ottobre 2017 Milano, **Quality by design e risk management la qualità secondo ICQ Q8 e Q9.**

11/12 Ottobre 2017 Firenze - Hotel Londra, **Medical Affairs e Medical Information** Dr. Giovanni Navalesi.

12 Ottobre 2017 Milano, **Applicazione delle GMP nel controllo e qualità integrità dei dati ed indicatori quantitativi proposti dai Quality Metrics.**

22/23 Novembre 2017 Milano - AC Hotel, **Percorso Formativo Biostatistica** docente Valentina Panetta.

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- 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'ItalianPharmaceuticalExcellence che riporta i *Company Profile* in inglese delle aziende italiane che vogliono avere opportunità di affari quali:

Contract manufacturing - Nuovi canali commerciali per import/export

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

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

Per maggiori informazioni rivolgersi a: farmaffari@gmail.com

BANCA DATI STUDI DI CONSULENZA REGOLATORIA

Nella prossima edizione della Guida FARMAFFARI verrà riportata la Banca Dati aggiornata degli Studi di Consulenza in AFFARI REGOLATORI.

Ogni studio ha la possibilità di dettagliare la tipologia delle consulenze e dei servizi offerti.

Sperando di far cosa gradita agli Studi partner, la BANCA DATI verrà distribuita oltre che al CPhI alle principali Camere di Commercio Estere presenti in Italia indicando gli Studi come punto di riferimento per le aziende che intendono registrare in Italia o all'estero prodotti farmaceutici, dispositivi, cosmetici ecc.

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.	Sciroppo per la Tosse come DM Si ricerca know how per la produzione di sciroppo per la tosse come medicaal device (know how e fascicolo tecnico ESTRUSORE e SFERONIZZATORE la I.P.S. (International Products & Services) srl. cerca un estrusore ed uno sferonizzatore da laboratorio, che lavorino circa 30 kg/ora di materia prima." Le aziende interessate possono contattare lo Studio SviMM
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 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.
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. Liposomforte+tricotin Brands: Tauretina, Trium eye drops, Afomill eye drops, Nextal gel, LACRISERT Briglau (Brimonidinetartrateeyedrops)	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 - MIRABEGRON compresse rilascio prolungato 25mg e 50mg- Dossier in sviluppo (pronto 1 Quarter 2017)

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.	-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

	INFRASTRUTTURE APERTE PER LA RICERCA Piattaforme Key Enabling Technologies per la ricerca ed il trasferimento tecnologico	
	8 Settembre 2017	Regione Lazio
BENEFICIARI	Micro, piccole , medie Imprese (PMI) Grandi Imprese, Reti e Consorzi. Organismi di Ricerca e Diffusione della conoscenza (OdR), pubblici o privati, limitatamente all'attività di ricerca e sviluppo in collaborazione con altre imprese, senza svolgere le operazioni di capofila Aggregazioni temporanee, con almeno 2 imprese e non più di 6 soggetti tra loro terzi e indipendenti, possono essere costituite subordinatamente alla erogazione della sovvenzione. I beneficiari possono anche non essere costituiti al momento della presentazione del progetto, ma devono esserlo al momento della sottoscrizione dell'atto di impegno. Si possono associare Partner non beneficiari ma coinvolti nell'attività di gestione dell'infrastruttura. Tali soggetti, con sede operativa in Regione Lazio, devono operare nel settore ricerca e sviluppo tecnologico.	
INIZIATIVE AMMISSIBILI	I progetti ammissibili devono prevedere la realizzazione di piattaforme evolute riconducibili alla Key Enabling Technologies (Ket's), di infrastrutture che funzionino come ponte tra ricerca, impresa e mercato, tese a ricongiungere le attività di innovazione con i temi dello sviluppo economico, agendo come vettore di crescita per il mondo produttivo. Il progetto deve realizzare una struttura che possa essere utilizzata da diversi utenti in modo aperto in base ad una serie di tariffe che saranno stabilite.	
SPESE AMMISSIBILI	Le spese ammissibili dipendono dalle caratteristiche del progetto di investimento: • Impianti • Complessi di beni scientifici, es laboratori di ricerca • Risorse basate sulla conoscenza (es. archivi, informazioni scientifiche strutturate) • Infrastrutture basate s tecnologie abilitanti dell'informazione e comunicazione, quali le reti tipo Grid, materiale informatico, il software e gli strumenti di comunicazione, e ogni altro mezzo necessario per soddisfare la domanda di ricerca a cui si rivolge il beneficiario	
	• Opere murarie e impiantistica nel limite del 20% del progetto di investimento Le spese devono essere sostenute dopo la presentazione della domanda Il progetto avviato entro 9 mesi e completato entro 2 anni dalla data di concessione del contributo e deve avere un valore di almeno 2 milioni di €.	
TERRITORIO DI APPLICAZIONE	I beneficiari devono avere, al più tardi del momento della sottoscrizione dell'atto di impegno , una sede operativa nel territorio del Lazio	

LUGLIO 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
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
SOSTANTIVO FEMMINILE  fino al 31 ottobre 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

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

I NUOVI PARTNER FARMAFFARI 2017-2016

 INNOVAZIONE E SVILUPPO SECONDO NATURA	CRASMED Pharma ☐ Piazza Giovanni Falcone n° 5 41056 Savignano Sul Panaro - Modena (MO) ☐ +39 335 7612181 ☐ info@crasmedpharma.it Contatto : Dr Santo CHILLA	Integratori alimentari
 International Products & Services srl	INTERNATIONAL PRODUCT & SERVICES Srl via Tirso 7/11 20067 S. Giuliano Milanese (MI) Tel. 02 9880416 info@sugarspheres.it Contatto: Dr.ssa Lucia GIARDINO	Produzione di forme farmaceutiche a rilascio controllato applicabili sia a Nutraceutici che ad API, secondo una tecnica brevettata (M.A.T.R.I.S. – Multiform Administration Time Released Ingredient System)
 Powered by Trova	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 Commercializzazione di integratori e prodotti a base di ALOE ARBORESCENS
 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 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
	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
	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 service 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 BiomedicalInnotechSrl 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 Prodotti Farmaceutici e Naturali	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 del neonato "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

FARMAFFARI® per crescere insieme.

www.pharm-affairs.com - www.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. max50 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: "whatweoffer, whatweneed, whatwe 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 libro **"PIANETA SALUTE" – Le pubblicità dei farmaci (dall'800 agli anni 60)** ☐ 120,00 €
- 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