

PANORAMA DELL'ECCEZIONE GALENICA: OPPORTUNITÀ E LIMITI IN AMBITO BREVETTI, GMP E CONTROLLO QUALITÀ

MARTEDÌ 25 FEBBRAIO 2025

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO
VIA L. MANGIAGALLI, 25 - AULA C03



FINALITÀ DELL'INCONTRO

Convegno in presenza con iscrizione gratuita, per agevolare al massimo la presenza dei membri delle Associazioni di settore e per dare voce agli esperti in una discussione propositiva, finalizzata a garantire al massimo la sicurezza dei pazienti, considerando le criticità specifiche di alcune terapie e il complesso panorama regolatorio e tecnologico. Questa è l'ottica con cui viene proposto questo incontro aperto agli esperti sia del mondo accademico che industriale e ospedaliero per aumentare la sinergia e parlare, tutti insieme, di qualità e controllo dei farmaci.

CON IL PATROCINIO DI



COMITATO ORGANIZZATORE

Marilena Carazzone - AFI
Lucia Ceresa - PDA Italy Chapter
Paola Minghetti - AFI, UNIMI
Dorotea Rigamonti - AFI
Francesca Selmin - AFI, PDA Italy Chapter, UNIMI

RELATORI/MODERATORI

Marilena Carazzone - AFI
Emiliano Cazzola - GICR
Lucia Ceresa - PDA Italy Chapter
Valentina Di Iorio - SIFO
Marco Fortini - SIFAP
Paola Minghetti - AFI, UNIMI
Massimiliano Palladino - AFI
Alessandro Pauletto - PDA Italy Chapter
Floriana Raso - AFI
Dorotea Rigamonti - AFI
Claudio Rossetti - AIMN
Monica Santimaria - SIFO
Sergio Todde - GICR

- 12:40-13:00** **Registrazione dei partecipanti e visita agli aggiornamenti tecnologici**
- 13:00-13:10** **Introduzione al convegno**
M. Carazzone - AFI

Moderatore: F. Raso - AFI
- 13:10-14:00** **L'eccezione galenica: cos'è, normative che la regolamentano**
P. Minghetti - AFI, UNIMI
- 14:00-14:30** **Il brevetto e le sue peculiarità correlate con l'eccezione galenica**
D. Rigamonti - AFI
- 14:30-14:50** **Le produzioni sterili: requisiti microbiologici e l'impatto del nuovo Annex 1**
L. Ceresa - PDA Italy Chapter
- 14:50-15:10** **Il test di rilevamento delle endotossine quale punto chiave del controllo qualità dei farmaci**
A. Pauletto - PDA Italy Chapter
- 15:10-15:30** **Le produzioni galeniche in radio farmacia: GMP vs NBP**
V. Di Iorio - SIFO
- 15:30-15:45** **Radiofarmaci e brevetti: quale impatto dal DDL concorrenza?**
S. Todde - GICR
- 15:45-16:30** ***Coffee break e visita alle tecnologie***
- 16:30-17:30** **Voce agli esperti delle Associazioni: tavola rotonda sulle peculiarità delle preparazioni galeniche e sull'impatto regolatorio nelle realtà di preparazione di farmaci sterili**
Moderatore: F. Raso - AFI
- E. Cazzola - GICR
 - L. Ceresa - PDA Italy Chapter
 - V. Di Iorio - SIFO
 - M. Fortini - SIFAP
 - P. Minghetti - AFI, UNIMI
 - M. Palladino - AFI
 - A. Pauletto - PDA Italy Chapter
 - D. Rigamonti - AFI
 - C. Rossetti - AIMN
 - M. Santimaria - SIFO
- 17:30-17:45** **Dibattito e conclusione dei lavori**

AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO GRAZIE A



INFORMAZIONI GENERALI

Sede dell'incontro

Università degli Studi di Milano

Via **L. Mangiagalli, 25**

Aula **C03**

M2 FERMATA PIOLA

M4 FERMATA ARGONNE

Modalità di iscrizione

La partecipazione è gratuita previa registrazione da effettuarsi entro il 21 febbraio tramite il seguente link.

New Aurameeting comunicherà via e-mail la conferma di iscrizione.

Le richieste saranno accettate fino a esaurimento dei posti disponibili

ISCRIVITI QUI



Segreteria Organizzativa

New Aurameeting Srl

Via Rocca d'Anfo, 7 - 20161 Milano

Tel: +39 02 66203390 - Fax: +39 02 66200418

E-mail: eventi@newaurameeting.it