

# 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

  
charles river



## 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](mailto:eventi@newaurameeting.it)