Scopo del corso:

Scopo del corso è fornire gli elementi di base ma anche un aggiornamento in campo Regolatorio per il farmaco e per gli altri principali prodotti regolamentati, dispositivi medici, integratori e cosmetici: la definizione della strategia di registrazione più opportuna, l'ottenimento di un'autorizzazione all'immissione in Commercio di un farmaco, la produzione e la preparazione del dossier prezzi, la gestione post autorizzativa delle variazioni, la farmacovigilanza e l'informazione medico scientifica.

SIAR ha previsto una quota ridotta delle tariffe di iscrizione per i partecipanti soci o non soci di età inferiore ai 26 anni.

Scheda di Iscrizione

Titolo Modulo	Quota Soci SIAR >26 anni	Soci SIAR ≤26 anni	NON Soci >26 anni	NON Soci ≤26 anni
Integratori	200€	150€	300€	200€
Dispositivi Medi	ci 200€	150€	300€	200€
Cosmetici	200€	150€	300€	200€
Farmaci	500€	350€	700€	400€
Iscrizione a tutti i moduli (prezzi IVA esclusa)	650€	400€	950€	550€

Servizi erogati in caso di iscrizione annuale a SIAR in qualità di socio/a: accesso a tutto il materiale informativo pubblicato nell'area soci del sito, emailing informativo, abbonamento gratuito a SIAR News, quota ridotta ai seminari di formazione organizzati da SIAR.

Modalità di Iscrizione http://prenota.linecongress.net



Cristina Del Corno (SIAR) Patrizia Villa (SIAR)

COMITATO ORGANIZZATORE

SEGRETERIA SCIENTIFICA



SIAR Società Italiana Attività Regolatorie Corso Mazzini, 13 27100 Pavia www.siar.it

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



Via Matteotti 68/a - 20832 Desio (MB) Tel. +39 0362.638740 - Fax. +39 0362.1851610 E-mail: info@linecongress.com



Giornate di studio e aggiornamento dedicate alle attività regolatorie: 11° Corso Didattico

22/25 NOVEMBRE 2016

presso **Doria Grand Hotel**Viale Andrea Doria, 22 **Milano**

MARTEDÌ 22 NOVEMBRE		Modu	lo III - Dispositivi medici	16:10 - 16:30	Coffee Break
Modulo I - Integratori		14:00 - 14:30			Le variazioni I A e B; II Ilaria Pianetti
14:00 – 14:30	Registrazione Partecipanti	14:30 - 16:00	Organismi notificati, implementazione della normativa europea, classificazione		Adempimenti finali
14:30 – 15:15	Integratori alimentari: Normativa Italiana		DM e ispezioni Roberta Marcoaldi Cristina Romanelli (Istituto Superiore di Sanità)	17:20 – 18:00	Anna Fasola
	ed Europea. Ruolo del Regulatory Affairs Luisella Majori			VENERDÌ 25 NOVEMBRE	
15:15 – 16:00	Integratori Alimentari: Iter di notifica	16:00 – 16:15	Coffee Break Modulo III Farmaci-2° g		lo III Farmaci-2° giornata
	e commercializzazione Cristina Del Corno	16:15 - 17:00	Il sistema UDI: gestione e criticità Lia di Paolo	9:00 - 09:30	Il ruolo del Regulatory Affairs
16:00 – 16:15	Coffee Break	17:00 – 17:45	Pubblicità ed attività promozionali		Antonella Mamoli
10.15 - 10.45	La comunicazione sugli integratori:		Luigi Angelillo GIOVEDÌ 24 NOVEMBRE		I brevetti e i marchi Giovanna Beretta
	claims e pubblicità Le iniziative Federsalus	C			
	Massimiliano Carnassale	Modulo III Farmaci-1° giornata		10:15 - 11:00	I farmaci generi- Pia Furlani
	Attività EFSA in merito alle indicazioni nutrizionali e sulla salute			11:00 – 11:15	Coffee Break
	Emanuela Turla	9:00 – 9:15	Registrazione Partecipanti Dallo sviluppo del farmaco alla	11.00-11.15	
MERCOLEDÌ 23 NOVEMBRE		9:15 – 9:50	registrazione Walter Bianchi	11:15 - 12:15	Sperimentazione clinica in Italia ed In europa - aggiornamenti Normativi Sandra Petraglia (AIFA)
Modulo	o II - Cosmetici	9:50 – 10:25	Il dossier di registrazione CTD Cinzia Boldarino	12:15 - 12:45	Domande e risposte
9:30 – 10:00	Registrazione Partecipanti	10:25 – 11:00	Dalla registrazione alla produzione e al	12:45 – 13:45	Colazione di lavoro
10:00 - 11:15	Cosmetici: dalla normativa all'attività del	20.25 22.00	commercio: sguardo alla filiera del farmaco Patrizia Ciavatta	13:45 – 14:40	I farmaci orfani
	regolatorio Maria Paola Carosio	11:00 – 11:30	Coffee Break	13.43 14.40	Ćinzia Bascarin
11:15 – 11:30	Coffee Break	11:30 - 12:15	I biologici e i biosimilari Elena Trovati	14:40 - 15:30	La Farmacovigilanza Antonio Baldassarre
11.50 12.00	Vigilanza:	12:15 – 12:45	Domande e risposte	15:30 - 15:45	Coffee Break
	 Ispezioni ai siti produttivi Cosmetovigilanza 	12.13 12.43	·	15:45 - 16:30	L' Informazione Medico Scientifica Maurizio Giaracca
	Elena Marchetto	12:45 – 14:00	Colazione di lavoro		
12:00 – 13:00	Notifica Europea (Cpnp) Ruolo ed attività dei centri antiveleni	14:00 – 15:00	Attività dell'Area Registrazioni Anna Rosa Marra (AIFA)	16:30 – 17:00	Le basi legali delle domande di AIC Cristina Del Corno
	Franca Davanzo Marcello Feruzzi (Centro antiveleni -Ospedale Niguarda Milano)		Domande e risposte	17:00 – 17:45	Il fattore regolatorio nella nego-
13:00 – 14:00	Colazione di lavoro	15:30-16:10	Le procedure registrative in Europa Patrizia Villa		ziazione dei prezzi Enrico Bosone