



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

**Area Ispezioni e Certificazioni
Ufficio Autorizzazioni Officine**

aOFF1/2015

AIFA/UAO/71947/P

IL DIRIGENTE

VISTO l'art. 48 del decreto legge 30 settembre 2003 n. 269, convertito nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che istituisce l'Agenzia Italiana del Farmaco;

VISTO l'art. 50, comma 8, del Decreto Legislativo 24 aprile 2006 n. 219, così come modificato dal del Decreto Legislativo 19 febbraio 2014 n. 17 che prevede la pubblicazione sul sito istituzionale dell'AIFA dell'elenco degli stabilimenti che risultano autorizzati alla produzione ed al controllo di medicinali alla data del 30 giugno di ogni anno;

VISTI gli atti d'ufficio;

DETERMINA

Art.1

L'elenco degli stabilimenti autorizzati alla produzione ed al controllo di medicinali alla data del 30 giugno 2015, è riportato negli allegati A, B e C che costituiscono parte integrante della presente Determina;

Art. 2

Le tipologie di produzione o controlli autorizzati agli stabilimenti di cui al precedente Art. 1, sono riportati dettagliatamente nelle rispettive autorizzazioni che sono state notificate alle Società titolari degli stabilimenti stessi.

IL DIRIGENTE
Dr.ssa Isabella Marta

Roma, 14 luglio 2015